

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### **About Google Book Search**

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

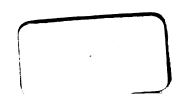
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <a href="http://books.google.com">http://books.google.com</a> durchsuchen.



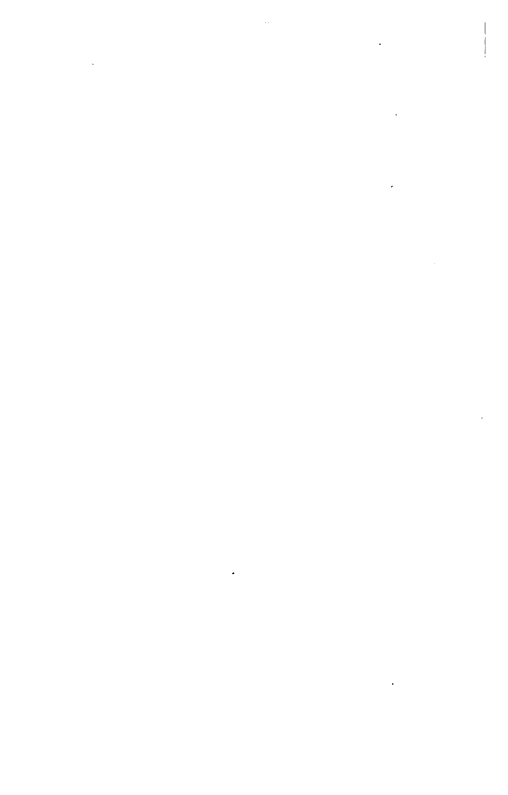
# THE LIBRARY OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA

**EMIL FISCHER COLLECTION** 

PRESENTED BY HIS SON



Prof. Hermann Fi Basel Rottmoyerette, 2



## Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

der

# Chemie und Mineralogie;

YOR

## Jacob Berzelius.

Ringereicht an die schwedische Akademie der Wissenschaften den 31. Märs 1845....

Fünfundzwanzigster Jahrgang.

Tübingen, Laupp'sche Buchhandlung. 4846. Chemistry Lib.

MENTENTE MOCHEM. LIBRARY

### Inhalt.

## Unorganische Chemie.

Natur der Malerie.	S	eite 1
	Einfache Körper	4
Wärme.	Entwickelung derselben durch chemische Vereinigung Thermometer für niedrige Wärmegrade. Pleischl's	5
	Kryometer	10
	Das Leidenfrost'sche Phäpomen	13
	Tension des Wassergases	13
Elektricitāt.		15
	Hydroelektrische Säule mit reinem Wasser	17
	Lichtentwickelung bei der elektrischen Entladung	18
Gase.	Trocknen derselben	21
	Condensation derselben	21
Allgemeine	Zusammenhang zwischen der chemischen Constitution der	
chemische Ver	- Körper und dem specifischen Gewicht und Siedepunct	
hällnisse.	derselben	24
	Löslichkeit verschiedener Körper in Wasser bei unglei-	
	chen Temperaturen	81
Atomgewichte		81
•	Atomgewicht vom Schwefel und vom Quecksilber	36
	Atomgewicht des Kupfers	40
	Atomgewicht des Goldes	40
	Atomgewicht des Eisens	41
	Atomgewicht des Zinks	44
	Atomgewicht des Chroms	45
	Atomgewicht des Calciums	47
Atmosphäri-	Gehalt derselben an Kohlensäure zu Paris, verglichen	
mhe Lust.	mit deren Gehalt auf dem Lande	49
•	Luft in Wasser	51
Stickstoff.	Stickosydul in fester Form	53
	Salpetrige Säure mit glübenden Metallen	54
	Verbindung von schwefliger Säure mit salpetriger Säure	54
	Verbindungen des Stickoxydes mit Säuren	55
	Untersalpetersäure	56

	S	eite
Schwefel.	Bildung der Säure desselben	61
30000-700	Specifisches Gewicht der wasserhaltigen Schwefelsäure in	
	Gasform	63
Diambar	Arsenikhaltiger	63
Phosphor.		64
	Phosphorwasserstoff	67
	Phosphorstickstoff	69
Chlor.		09
	Neue Verbindung von Schwefel mit Chlor und mit Sauer-	~^
	stoff	70
	Chlorwasser	72
Jod.	Neues Oxyd davon	73
	Verhalten der Jodsäure als Oxydationsmittel	84
	Wasserhaltige Jodsäure	87
Bor.	Verbindung desselben mit Stickstoff	87
	Verbindungen desselben. Elaylgas	88
Kohlenstoff.	Oxamid	88
	Verbindungen des Chlorkohlenstoffs	90
		90
	Kohlensuperchlorid-schweflige Säure	90
	Kohlenchlorür-schweflige Säure	91
	Formylchlorid-Dithionsaure	
	Kohlensuperchlorür Dithionsäure	92
	Kohlensuperchlorür-Oxalsäure	93
	Elaylchlorür-Dithionsäure	95
	Mellan	96
	Mellanwasserstoffsäure	98
	Producte der trocknen Destillation der Xanthan- und Rho-	
	dan-Verbindungen	99
	Destillationsproducte der Xanthanwasserstoffsäure	102
	Producte bei + 140°	103
		103
	Mellanwasserstoffsäure	105
	Producte bei + 145°	105
•	Xanthansulfid, Porranwasserstoffsäure	
	Producte bei + 160°	107
	Phajanwasserstoffsäure	107
•	Producte bei + 170° bis + 180°	109
	Xvihanwasserstoffsäure	109
	Producte zwischen + 180° und + 200°	111
	Producte bei + 225°	112
	Leukanwasserstoffsäure	112
	Producte bei + 290° bis + 800°	113
	Polien	113
	Alphensulfid	116
		116
	Alphanwasserstoffsäure	117
	Phatensulfid	117
	Phalanwasserstoffsäure	117
	Phelensulfid	
	Phelanwasserstoffsäure	117
	Argensulfid	117
	Arganwasserstolisäure	117
	Glaucen	120

.

	•	Seite
	Cyanoxydsulfid	126
	Zersetzung der Rhodanüre durch trockne Destillation	180
	Verbindung des Urensulfids	130
Ozen.	Hervorbringung desselben auf chemischem Wege	131
Metalle.	Verbindung derselben mit Wasserstoff	134
	Reduction der Chlormetalle durch Wasserstoffgas	135
	Wirkung von Schwefel auf Metalllösungen	136
	Hervorbringung der Nobilischen Figuren auf Metalle	187
	Fällung von Messing auf Metalle	187
	Zusammensetzung der Hydrate verschiedener Metalloxyde	
Alkali und	Tetrasulfuretum von Ammonium	141
Erden bildens	&Schwefelcalcium	148
Metalle.	Phosphorcalcium	148
	Aluminium	145
	Zirkonium und Zirkonerde	147
	Norerde	149
	Andere neue Erden	149
Elektronega		
tive Metalle.		
Antimon.	Arsenikgehalt desselben	150
Chrom.	Oxydoxydul desselben	151
02.02.	Krystallisirtes Chromosyd	153
	Chromsuperoxyd	153
Titan.	Oxyde desselben	155
2 344.00	Titanoxyd oder richtiger Titansesquioxydul	158
Niobium.	Timonya Outi Italiati Timonadatonyaa	158
Tantalum.	Neue Reductionsmethode desselben	161
Uran.	Treat Readonalicinosa Georgia	162
Blektropositie	ne	
Metalle.		
Eisen.	Passiver Zustand desselben	165
	Eisenoxydhydrat	165
	Eisensäure	166
Kobalt.	Oxydationsstufen desselben	166
	Oxyd-Sesquioxyd	167
Nickel.	Oxyd desselben in der Modification &	170
Zink.	Krystallisirtes Zinkoxyd aus einem Hobosen	171
Zinn.	Oxyde desselhen	172
Blei.	Bleisuperoxydhydrat	179
Wismuth.	Oxydhydrat und die übrigen Oxydationsgrade davon	180
Kupfer.	Verbindung desselben mit Wasserstoff	181
	Kupferoxydul	183
	Kupferoxydoxydul	184
	Kupfersäure	184
	Schwefelkupfer	185
Oracheilker	Transportirungsmethode desselben	186
Silber.	Einfache Reduction des Chlorsilbers	186
ouser.	Silbersuperoxyd	186
	Ueberzug von Silber zur Versertigung von Spiegeln	188
Gold.	Sein Oxydul	189
ura.		

	~	Seite
	Goldpurpur	192
	Goldoxyd	196
	Goldsäure	199
Osmium		201
Ruthenium		205
Iridium.	Oxyde desselben	212
Platin.	Katalytische Kraft desselben	213
	Platinoxydul-Ammoniak	213
	Sticktoffplatin	215
	Amalgam von Platinoxydul-Amid-Ammonium	215
Salze.	Schwefligsaure Salze	216
	Mehrere neue Klassen von Salzen mit schwefliger Säure	
	und den böhern Oxyden des Stickstoffs	221
	Wirkung der Salpetersäure auf Chlor und Jodverbin-	
	dungen	225
	Zinnsaure Salze	228
	Bleisaure Salze	228
	Antimonsaure Salze	229
	Osmigsaure Salze	232
	Salze von der sogenannten Reiset'schen Platinbase	234
	Mellapüre	248
Salse was Re.	- Rhodankalium	253
lium.	Trithionsaures Kali	253
***************************************	Tetrathionsaures Kali	254
	Kohlensaures Kali	255
	Kaliumdoppelsalz von Arsenik mit Sauerstoff und Schwefel	
	Eisensaures Kali	258
	Thonerde-Kali	258
N-4-2	Zinkoxyd-Kali	259
Matriumsalse.	Saures schweselsaures Natron	260
	Doppelsalze vom schwefelsaurem Natron	261
4	Eisensaures Natron	261
Ammoniak-	Wasserfreies schwefligsaures Ammoniak	262
salze.	m. n	
Salze von	Eisensaurer Baryt	262
Erden.	Schwefelsaure Kalkerde	263
	Phosphorsaure Kalkerde	263
	Arseniksaure Kalkerde und arseniksaures Ammoniumoxyd	
	Chromsaure und kohlensaure Kalkerde	266
	Phosphorsaure Talkerde	<b>2</b> 66
	Kohlensaure Ammoniumoxyd-Talkerde	267
	Chromsaure Talkerde und chromsaures Kali	<b>26</b> 8
	Salze von der Zirkonerde	269
Mangansalze.	Manganoxydulsalse von Eisen zu befreien	271
Eisensalse.	Eisenchlorid .	272
	Reduction der Eisenoxydsalze zu Eisenoxydulsalzen	273
	Kohlensaures Eisenoxydul	274
Kobaltsalze.	Kohlensaures Kobaltoxyd	275
Zinksalze.	Phosphorsaures Zinkoxyd	276
	Kohlensaures Zinkoxyd-Ammoniak	277

		Seite
Bleisalze.	Jodblei mit Salmiak	277
	Schwefelsaures Bleioxyd	277
	Rssigsaures Bleioxyd	279
Wismuthsalze	.Haloidsalze vom Wismuth	279
	Schweselsaures Wismuthoxyd	285
	Doppelsalz mit schweselsaurem Kali	286
	Salpetersaures Wismuthoxyd	286
	Phosphorsaures Wismuthoxyd	286
	Kobleusaures Wismuthoxyd	287
	Oxalsaures Wismuthoxyd	287
P . C	Wismuthsalze von Arsenik zu befreien	288
Aupjersause.	Kupferchlorid mit Schwefelquecksilber	288
	Schwefelsaures Kupferoxyd	289
	Kohlensaures Kupferoxyd	290 292
Overheilber.	Essigsaures Kupferoxyd mit Quecksilberchlorid Quecksilberchlorid	292
valse.	Doppelsals mit zweifach-chromsaurem Kali	292
	Quecksiberiodid	298
Silbersalze.	Gyansilber	294
0,000.00	Kohlensaures Silberoxyd-Ammoniak	295
Goldsalze.	Goldeyanür	296
	Kalium-Platin-rhodanid	297
Iridiumsalse.	Iridiumsesquichlorür	297
	Doppelsals von Iridium und Osmiumchlorid mit Chlor-	
	kalium, behandelt mit schwefliger Säure	298
Uransalze.	,	800
Antimonsalze.	Tartarus antimonialis	302
Chromsalze.	Chromchlorid	303
	Chromcyanür	805
	Essignaures Chromoxydul	305
	Schweselsaures Chromoxydul-Kali	805
	Doppelsalze vom Chromchlorid	306
	Chromeyanid	307
	Kalium-Chromcyanid	308
	Chromalaun	309
Chemische	Entdeckung und Bestimmung des Schwefels	310
Analyse.	Entdeckung von Chlorlithium im Chlornstrium	311
	Scheidung des Wismuths bei Analysen	311 312
	Schwestige Säure als Scheidungsmittel untauglich	
	Cyankalium als Scheidungsmittel des Nickels von Kobalt	312
	Döbereiner'sche Methode, Platinerze zu analysiren	314
	Gerichtlich-chemische Analyse Arsenikprobe. Fresenius und v. Babo	214
	Entdeckung von Phosphor	318
	Quecksilberchlorid	318
Apparate.	Apparat zum Waschen in Wasserstofigas oder in Koh-	
pparace.	Jensäuregas	320
	Gaslötbrohr	323
	Tiegelzange	323

#### IIIV

## Mineralogie.

	1.00 1 1 1 1 mm	Seite
	Mineralogische Handbücher	325
	Pseudomorphosen	326
Neue Minera	- Polykras	326
lien.	Malakon	327
	Keilbauit, Yttro-Titanit	328
	Iberit	
		330
	Kaliphit	331
	Digenit und Cuproplumbit	332
•••	Vanadinsaures Kupferoxyd	333
Nicht oxydir	eGediegen Titan	333
Mineralien.	Gediegen Zinn	334
	Arsenikantimon	334
	Wismuthsilber	334
	Cuban	335
		335
	Buntkupférerz	
	Nickelglanz	335
	Schaalenblende	336
	Tellurwismuth	337
	Realgar	337
Oxydirte Mi		<b>33</b> 8
neralien.	Rutil, Brookit und Anatas	338
	Diaspor	338
	Manganoxyd und Mangansuperoxyd	339
	Wad	341
		342
Fr. C1 C!	Eisenoxydhydrat, Turgit	
Einfache Si		343
licate.	Talk	343
	Kerolit	343
	Serpentin	344
	Pimelit	347
	Thonerdesilicate. Andalusit	347
	Staurolit	<b>34</b> 8
	Sillimanit	348
	Cimolit	349
		350
	Manganoxydulsilicat. Tephroit	
	Photizit	350
	Zinksilicat. Willemit	351
	Hopeit	351
	Kupferoxydsilicat. Dioptas	352
Silicate mit	Feldspathe	352
mehreren	Aventurin-Feldspath	353
Basen.	Rother Albit von Kimito	354
	Saccharit	355
•	Melilit und Humboldtilit	356
	Gehlenit	356
	Parantin	356
	Nephrit	357
	Pennin, Chlorit and Binidolith	358

		Seite
	Leuchtenbergit	359
	Glimmer	359
	Axinit	360
	Aegirin	360
	Verwitterte Hornblende	360
	Baltimorit	361
	Dipyr	362
	Pyroxen	362
	Vanadin-Bronzit	362
	Hypersthen	368
	Phakolith	363
	Granaten	364
	Pyrophyllit	364
	Beaumontit	365
	Orthit	365
	Bodenit	365 366
Tilanale.	Eudialith	300 366
A Hanate.	Sphen	368
	Greenowit	368
	Titaneisen	370
	Perowskit Tschewkinit	370
	Aeschynit	371
Tantalete.	Tantalit	373
2 3300000	Wöhlerit	375
	Pyrochlor	375
	Mikrolith	3.76
	Monazit	376
	Yttrotantalith	377
Antimoniale.	Antimonigsaures Quecksilberoxyd	378
	Pharmakolith	379
	Skorodit	379
	Arseniksinter	380
	Eisensinter	381
	Beudantit	381
	Arseniksaures Kupferoxyd	381
	Holzkupfererz	381
	Kupferglimmer	382
	Linsenera	382
	Euchroit	383
Borate.	Borsaure Kalkerde	383
Carbonate.	Magnesit	383
	Dolomit	383 385
	Dutenmergel	485 386
	Kohlensaures Eisenoxydul	387
Phosphate.	Phosphorit	388
	Talk-Apatit	389
	Thonerde-Phosphate	390
	Fischerit	390 390
	Peganit	390

		Seite
	Wawellit	390
	Phosphorsaures Kupler	391
Sulfate.	Gyps	892
•	Aluminit	892
	Magnesia-Alaun	394
	Pickingerit	894
	Brochantit und Krisuvigit	395
Haloidsalse.	Chlor- und Bromsilber	395
	Jodsilber	395
Erdharze.	Piauzit	396
Moleorstein		396
	Fer meteorique de Grasse	399
	Apalit in Meteorsteinen	399
Gebirgsarten.	Thonschiefer	400
•	Concretion in Thorschiefer	402
	Thonstein	402
	Salzthon	403
	Alaunschiefer	404
	Phosphorsäure in Urgebirgsarten	406
	Organische Chemie.	
	Pflanzenchemie.	
Herausgekom-		
mene Schrifter		407
	Lust in den Pflanzen und ihre Veränderung durch Ta- geslicht	409
_	Entwickelung von Sauerstoffgas durch den Einfluss des	705
	Lichts auf grüne Theile der Pflanzen, ohne Kohlen- säure	411
	Einfluss ungleich gefärbter Lichtstrahlen auf Pflanzen	413
	Versuche über die Absorption des Stickstoffs aus der Luft	
	Düngung mit Ammoniaksalzen	420
	Nilschlamm	421
Pflanzen-	Ameisensäure	422
säuren.	Essigsäure	423
Juni Cri.	Zweifach essigsaures Kali	424
	Formyloxyd-Schweselsäure oder Essigschweselsäure	425
	Formyloxyd-Weinschwefelsäure	429
	Chloroxalsäure oder Chloressigsäure	481
	Weinsäure und Traubensäure	431
	Weinsäure mit einigen andern Basen	436
	Traubensaure Doppelsalze mit arseniger Säure	440
	Bern Reinsäure	441
	Bernsteinsaure Salze	444
	Aepfelsäure	456
•	Aepfelsaures Bleioxyd	457
	Fumarsäure	457
	Maleinsäure	464

		Seite
	Zuckersäure	469
	Benzoësäure. Bereitungsmethode derselben	478
	Zersetsungsproducte der Bensoësäure	480
	Stickstoffbenzoyl	481
	Spirylige Säure mit Brom	483
	Amid der Spirylsäure	488
	Chinasäure	489
	Mekonsäure und Komensäure	490
•	Komensaure Salze	493
	Pyromekonsäure	495
	Parakomensäure	498
	Galläpfelsäure	500
	Pyrogallussäure. Anwendung derselben	500
	Gerbsäure aus Galläpfeln	501
	Valeriansäure	502
	Valeriansaures Zinkoxyd	503
	Valeriansäure wird nicht aus Indigo durch Kalihydrat gebildet	503
	Rutinsäure	504
Vegetabilische	Reactionen auf derselben	508
Šalzbasen.	Strychuin. Eine daraus gebildete Säure	512
	Morphin	513
	Narkotin	515
	Cotarnin	519
	Narkogenin	522
	Chinolin	526
	Pflanzenbasen aus Senföl	<b>53</b> 0
	Verwandlung des Harmalins in andere Basen	530
	Leukobarmin	531
	Chrysoharmin	531
	Porphyrharmin	532
	Lophin	533
	Amarin	537
	Neue Pflanzenbasen aus Naphtalin-Producten	540
	Pflanzenbasen aus der Eschscholtzia california	543
Allgemeine	Stärke	546
Bestandtheile	Arrow-Root	550
der Pflanzen.	Zucker	550
•	Zucker mit Kalibydrat	551
	Metacetonsäure	552
	Saft des Zuckerrohrs	555
	Zuckergehalt in den Runkelrüben	555
	Probe auf den Zuckergehalt einer Flüssigkeit	556
	Mannasucker und Mannitschweselsäure	557
	Mannazucker in verschiedenen Pflanzen	564
	Mannazucker ist nicht in den Quecken entbalten	564 564
•	Gummi und Pflanzenschleim	564
	Metapektinsäure	565 566
	Pektin und dessen Veränderungen	
	Pektinsäure	567

#### XII

		Seite
	Pektinige Säure	571
	Pflanzenleim	577
	Pflanzen-Albumin	579
	Holz. Lignin	581
	Ligninschweselsäure	582
	Stengel von Lein und Hanf	584
	Taquanuss oder die Frucht von Phytelephas macrocorpa	585
	Holz, Schale von harten Früchten u. s. w.	585
	Pilze	588
Fette Oele.	Margaramid	<b>59</b> 0
	Leinöl	592
	Reinigung des Leinöls von Schleim	598
	Wachs	<b>598</b>
	Verfälschung des Wachses mit Talgsäure	600
Flüchtige	Terpenthinöl	600
Ocle.	Pyroterebinsäure	605
	Terpenthinhydrat	606
	Oel aus frischen Fichtennadeln	606
	Flüchtiges Wachholderbeeröl mit Salpetersäure	607
	Oel aus Athamanta oreoselinum	608
	Sassafrasöl	609
	Chamillenöl	610
	Nelkenöl	611
	Oel aus der Gaultheria procumbens	611
•	Oel aus Betula lenta	613
	Ostindisches Grasöl	615
	Oleum Rad. Gei urbani	616
	Bittermandelöl und dessen Metamorphosen	616
	Stilbylchlorür. Chlorstilbase	621
	Salpetrigsaures Stilbyloxyd	624
	Stilbinsalpetersäure	624
	Stilbylsäure	626
	Stilbesylsäure	626
	Schwefelesyl	628
	Kripin	631
	Amaron	635
	Bittermandelöl mit Cyanwasserstoffaäure und Quecksil- berchlorid	637
	Knoblauchöl	639
	Allyloxyd	650
	Senföl	653
	Tonkastearopten in Asperula odorata	657
	Asarin	657
	Helen	659
	Helenschwefelsäure	660
	Scharfes Stearopten aus Feigen	661
	Campher, künstlich hervorgebracht	662
<i></i>	Anime und Dammar	662
N arze.	Jalappenharz	663
	Rhadeonetin	664

#### XIII

	•	Seite
	Rhodeoretinsäure	666
	Jalappa-Betahara	669
	Harz aus Ipomoea orizabensis	670
	Resina Calophylli	671
	Harze in der Rhabarberwurzel	673
	Rhabarber-Gammahars. Aporetin	673
	Rhabarber-Betaharz. Phaeoretin	674
	Rhabarber-Alphaharz. Erythroretin	675
Farbstoffe.	Chrysophansäure	678
-	Purree. Jaune indien	679
	Purron	686
	Phlobaphen, ein Farbstoff in verschiedenen Baumrinden	688
	Blattgrün	692
	Indigo. Metamorphosen-Producte davon	693
	Polindenoxyd	694
	Rubindensäure	695
	Chlorrubindensäure. Acide chlorisamique	697
	Chlorrubindenamid. Chlorisamid	699
	Bichlorisamid	700
	Rubindensäure mit Brom. Indelibrome	700
	Metamorphosen-Producte von Ammoniak mit Indenoxyd	701
	Leatimid	701
	Isatilime	702
	Amisatime	704
	Carmindine bibromée	704
Bigenthum-		705
liche Körper	Oreoselon	708
aus Pflanzen.	. Oreoselin	710
	Limonin	713
	Asparagin	714
	Krystallisirter Körper in Convallaria majalis	716
	Punicin	717
	Geumbitter	718
Producte der		720
Veingährung	Gährungsversuche durch andere Körper als Hefe	741
	Untersuchung des bei der Gährung gassörmig Entwi-	
	ckelten	743
4 .7 . 47	Untersuchung der Weine	744
Acthyl-Ver-		746
bindungen.	Aethylbromür	749
· ·	Zweifach-schwefelsaures Aethyloxyd	749
	Formyloxyd-schwefelsaures Aethyloxyd	751
	Salpetrigsaures Aethyloxyd	751
	Zweifach-borsaures Aethyloxyd	751
	Kieselsaures Aethyloxyd	753
	Essignates Aethyloxyd mit Chlor	757
	Chloroxalsaures Aethyloxyd	760
	Bernsteinsaures Aethyloxyd	761
	Spirylsaures Aethyloxyd Anilealnetersaures Aethyloxyd	765 767

#### vix

		Seite
	Milchsaures Aethyloxyd	768
	Buttersaures Aethyloxyd	768
	Aethyloxyd-Sulfacarbonat	769
	Kali-Aethyloxyd-Sulfocarbonat	771
	Aethyl-Sulfocarbonat	772
Elaylverbin-	Elayljodür	774
dungen.	••	
Acety lverbin-	Acetyljodür	776
dungen.	•	
Amylverbin-		
dungen.	•	776
•	Amylen	783
	Amylsulfbydrat	785
	Amylbisulfocarbonat	786
Producte der	Milchsäure	787
sauren Gäh-	Lactid .	788
rung.	Lacton	789
•	Milchsaure Kalkerde aus Dextrin u. s. w. bereitet	791
	Milchsäure mit den Oxyden des Eisens	792
	Milchsaures Cadmiumoxyd	792
	Buttersäure-Gährung	793
	Buttersäure. Einwirkung von Chlor darauf	794
	Butyramid	798
	Butyron	798
	Butyron mit Salpetersäure	800
	Chlorbutyron	803
	Butyral	803
Faule Gährung	7	805
	Baregin, künstlich hervorgebracht	807
	Idrialin, Idryl und Idryloxyd	808
Producte der		810
Einwirkung	Methyloxyd-Verbindungen. Spirylsaures Methyloxyd	813
einer kökeren	Brom- und Chlorspirylsaures Methyloxyd	817
Temperatur	Chlorspirylsaures Methyloxyd	820
auf organisch	eAnilsalpetersaures Methyloxyd	822
Stoffe.	Spirylsaures Methyloxyd mit fixen alkalischen Basen	824
230 H 23	Bernsteinsaures Methyloxyd	824
	Naphtalin. Metamorphosenproducte desselben	824
	Destillationsproducte der Chinasaure	827
	Chinon	829
	Farbloses Hydrochinon	831
	Chinhydron. Grünes Hydrochinon	833
	Chlorchinhydron	837
	Schwefelhydrochinon	838
	Bildung des Chloranils	845
	Chlorindoptensäure dabei als Nebenproduct	846
	Chloranilammon	848
	Anisol	853
	Destillationsproducte vom Drachenblut	855
	Dracyl	856

Dracylsalpetersäure Draconyl D			Seite
Untersuehungen von Pflanzen 863 Asche von Pflanzen 865  Thierchemie.  Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere 867 Blat. Analyse desselben 868 Aussiefung des Hämatins 869 Blei im Blut 872 Fibrin 872 Eisenfreies Hämatin 876 Lymphe 878 Parenchym der Lunge 878 Athmen 879 Magensaft 882 Nutrition 884 Leber 888 Galle 889 Verbrannter Dünger 894 Knochen 894 Haare 896 Harn 990 Metamorpho- Alloxantin 990 säure. Neue Alloxanschweflige Säure 990 Alloxansäure 990 Milch. 806 Milch. 807 Milch 908 Stoffe von Brüten der Eier 908 Muskeln von einem Alligator. Kreatin 908 Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 901 Fischbein. Balenin 911 Fischbein. Balenin 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 911		Dracylsalpetersäure	858
gen von Pflanzen seler Theilen davon.  Asche von Pflanzen 865  Thierchemie.  Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere 867 Blut. Analyse desselben 868 Aussießung des Hämatins 869 Blei im Blut 872 Eisenfreies Hämatin 876 Lymphe 878 Parenchym der Lunge 878 Athmen 879 Magensaft 882 Nutrition 884 Leber 888 Galle 889 Verbrannter Dünger 894 Knochen 894 Harn 896 Harn 896 Harn 902  Metamorpha- Alloxantin 902  Metamorpha- Alloxantin 902  Metamorpha- Alloxantin 903 sen-Producte Dialursäure 904 saure. Neue Alloxanschweflige Säure 905 Alloxansäure Blauer Harn 906 Milch.  Stoffe von Brüten der Eier 908  Muskeln von einem Alligator. Kreatin 908 Harnstein von einem Alligator. Kreatin 908 Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 911 Meteorstein 911 Meteorstein 911			860
Asche von Pflanzen			
Asche von Pflanzen  Thierchemie.  Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere  Blut. Analyse desselben Aussießung des Hämatins Blei im Blut Eisenfreies Hämatin Eisenfreies Hämatin Lymphe Parenchym der Lunge Athmen Magensaft Nutrition Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen Haare Harn Harnsäure Metamorpho- Alloxantin sen-Producte Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Buttersäure aus Milch Stoffe von Thieren.  Mischn. Buttersäure und Milgator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Geuano  912 Meteorstein Geuano 912 Meteorstein Geuano 912 Meteorstein 911 Meteorstein 911 Meteorstein 912 Meteorstein 911 Meteorstein 912 Meteorstein 912 Meteorstein 912 Meteorstein 911 Meteorstein 912	gen von Pflan	<b>j</b> e	
Asche von Pflanzen  Thierchemie.  Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere  867  Blat. Analyse desselben Aussiesung des Hämatins Blei im Blut Fibrin Eisenfreies Hämatin Lymphe Parenchym der Lunge Athmen Magensaft Nutrition Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen Haare Harna 1996 Harnasure  Metamorpho- Alloxantin sen-Producte Dialursäure von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uubergang der Heilmittel in den Harn  Milch.  Stoffe von Brüten der Eier Muskeln von einem Alligator. Kreatin Uubertan des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balevin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein	sen oder The	<b>.</b>	
Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere  Blat. Analyse desselben Aussiefung des Hämatins Blei im Blut Fibrin Eisenfreies Hämatin Eisenfreies H	len davon.		963
Elektrische Ströme in den Nerven der Thiere  Blat. Analyse desselben Aussiefung des Hämatins Blei im Blut Fibrin Eisenfreies Hämatin Lymphe Parenchym der Lunge Athmen Magensaft Nutrition Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen Harnsäure Harnsäure Metamorphe- Alloxantin sen-Producte Dialursäure von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn Mitch. Buttersäure aus Milch Stofe von Thieren. Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein		Asche von Pflanzen	865
### Blut. Analyse desselben Aussießung des Hämatins ### 869    Blei im Blut		Thierchemie.	
### Blut. Analyse desselben Aussießung des Hämatins ### 869    Blei im Blut		731 1 . 1 . 1 . 0 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1	0.00
Aussiebung des Hämatins  Blei im Blut  Fibrin  872  Fibrin  873  Eisenfreies Hämatin  876  Lymphe  Parenchym der Lunge  Athmen  879  Magensaft  S82  Nutrition  Leber  Galle  Verbrannter Dünger  Knochen  Haare  Harnsäure  Metamorpho-  Jalurn  Harnsäure  Metamorpho-  Jalurn  Harnsäure  Metamorpho-  Jalurn  Jalu			
Blei im Blut   872   Fibrin   872   Eisenfreies Hämatin   876   Lymphe   878   Parenchym der Lunge   878   Athmen   879   Magensaft   882   Nutrition   884   Leber   888   Galle   889   Verbrannter Dünger   894   Knochen   894   Haare   896   Harn   896   Harn   896   Harnsäure   902   Sēure   Neue Alloxanschweflige Säure   905   Sēure   Neue Alloxanschweflige Säure   906   Alloxansaure   906   Milch   807   Milch   807   Muskeln von einem Alligator.   Kreatin   908   Muskeln von einem Alligator.   Kreatin   908   Leberthran des Rochens   909	Blut.		
Fibrin 872  Eisenfreies Hämatin 876  Lymphe 878  Parenchym der Lunge 878  Athmen 879  Magensaft 882  Nutrition 884  Leber 888  Galle 889  Verbrannter Dünger 894  Knochen 894  Haare 896  Harn 896  Harnsäure 902  Metamorpho- Alloxantin 903  sen-Producte Dialursäure 903  sen-Producte Dialursäure 903  sen-Roue Alloxanschweflige Säure 905  Alloxansäure 896  Milch. 907  Milch. 806  Stoffe von Buttersäure sus Milch 907  Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin 908  Lebertbran des Rochens 909  Oel aus Seidenwürmern 910  Harnstein von einer Sanschildkröte 910  Belugenstein 910  Geruch von Bibergeil 911  Farbe in den Krebsschalen 911  Meteorstein 912  Guano 912			
Eisenfreies Hämatin			
Lymphe Parenchym der Lunge 878 Athmen 879 Magensaft 882 Nutrition 884 Leber 888 Galle 889 Verbrannter Dünger 894 Knochen 894 Haare 896 Harn 896 Harnsäure 902 Metamorpho- Alloxantin 903 sæn-Producte Dialursäure 903 sæne. Neue Alloxanschweflige Säure 905 Alloxansäure 806 Blauer Harn 906 Mileh. 8uttersäure aus Milch 908 Stoffe von Brüten der Eier 908 Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin 908 Leberthran des Rochens 909 Oel aus Seidenwürmern 910 Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Balenin 911 Farbe in den Krebsschalen 912 Guano 912			
Parenchym der Lunge Athmen Athmen Magensaft Nutrition B84 Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen Haare Haare Harn Harn Harn Harn Harn Helber Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Milch Buttersäure aus Milch  Stoffe von Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912  878  888 889  889  889  896  896  896			
Athmen Magensaft Magensaft Nutrition B84 Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen Haare Harnsäure Metamorpho- Harnsäure Modate Dialursäure Modate Modate Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran der Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912  Metamorpho- 884 888 882 884 884 885 884 884 885 884 886 884 884 886 884 886 886 887 888 886 894 894 894 894 896 896 896 896 891 905 891 906 891 891 891 891 891 891 891 891 891 891			
Magensaft Nutrition R84 Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen R94 Knochen R394 Haare Rarn Rarn Rarn Rarn Rarn Rarn Rarn Rarn			
Nutrition Leber Galle Verbrannter Dünger Knochen Haare Harn Harnsäure Metamorpho- Alloxantin sen-Producte Dialursäure Hon der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn Milch. Buttersäure aus Milch Stoffe von Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano 912 Guano			
Leber   S88   Galle   S89   Verbrannter Dünger   S94   S89   Verbrannter Dünger   S94   S94   Knochen   S94   Haare   S96   Harn   S90   Sen-Producte   Siure   S90   Siure   Siure   S90   Siure   Siure   S90   S90   Siure   S90   S9			•
Galle Verbrannter Dünger Knochen Haare Harn Harn Harnsäure Hetamerpho- Alloxantin sen-Producte Dialursäure Ven der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Milch. Buttersäure aus Milch Stoffe von Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano 912 Guano			
Verbrannter Dünger Knochen Knochen Haare Haare Harns Hernsäure Metamorpho-Alloxantin Sem-Producte Dialursäure Dial			
Knochen Haare Haare Harn B96 Harnsäure  Metamorpho- Alloxantin sem-Producte Dialursäure  von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Milch. Buttersäure aus Milch Stoffe von Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912 Guano			
Haare Harn Harn Harnsäure  Metamorpho-Alloxantin  sen-Producte Dialursäure  von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd  säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Milch. Buttersäure aus Milch  Stofe von Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912  Guano  912			
Harn Harnsäure  Metamorpho- Alloxantin sen-Producte Dialursäure  Metamorpho- Alloxantin sen-Producte Dialursäure  Mosarsaure Dos Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Milch.  Buttersäure aus Milch Stoffe von Brüten der Eier Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912 Guano			
Metamorpho- Alloxantin 903 sen-Producte Dialursäure 903 von der Harn-Zweisach-thionursaures Ammoniumoxyd 905 säure. Neue Alloxanschweslige Säure 905 Alloxansäure 906 Blauer Harn 906 Mitch. 907 Mitch. Buttersäure aus Milch 908 Stoffe von Brüten der Eier 908 Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin 908 Leberthran des Rochens 909 Oel aus Seidenwürmern 910 Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Balenin 911 Meteorstein 912 Guano 912			
Metamorpho-Alloxantin 903 sen-Producte Dialursäure 903 von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd 905 säure. Neue Alloxanschweflige Säure 906 Alloxansäure 906 Blauer Harn 906 Wilch. Buttersäure aus Milch 908 Stoffe von Brüten der Eier 908 Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin 908 Leberthran des Rochens 909 Oel aus Seidenwürmern 910 Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Baleuin 911 Meteorstein 912 Guano 912			
sen-Producte Dialuräure  von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd  säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Mitch.  Buttersäure aus Milch Stoffe von Brüten der Eier Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano 912 Guano			
von der Harn-Zweifach-thionursaures Ammoniumoxyd  säure. Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn  Milch. Buttersäure aus Milch Stoffe von Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912 Guano  913	Ectamorpho-	Anoxanin Disharkana	
Neue Alloxanschweflige Säure Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn 906 Milch. Buttersäure aus Milch 908 Stoffe von Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano 912 Guano	sen-Producte	7-if-ch thionurseurs Ammoniumer-d	
Alloxansäure Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn 906 Milch. Buttersäure aus Milch Stoffe von Brüten der Eier Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein 912 Guano 913			
Blauer Harn Uebergang der Heilmittel in den Harn 906 Milek.  Buttersäure aus Milch 908 Stofe von Thieren.  Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein Guano 912	saure.		
Webergang der Heilmittel in den Harn  Webergang der Heilmittel in den Harn  906  Milch.  Buttersäure aus Milch  Stoffe von  Brüten der Eier  908  Muskeln von einem Alligator. Kreatin  Leberthran des Rochens  Oel aus Seidenwürmern  Harnstein von einer Sanschildkröte  Belugenstein  Geruch von Bibergeil  Fischbein. Baleuin  Farbe in den Krebsschalen  Meteorstein  Guano  912			• • •
Milch.  Buttersäure aus Milch  Stoffe von Thieren.  Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Baleuin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912  Guano  913			•
Buttersäure aus Milch  Stoffe von Thieren.  Brüten der Eier Muskeln von einem Alligator. Kreatin Lebertbran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano  912	MC:1.1	Ceberkank der Hemmitter in den marin	
Stoffe von Thieren.  Brüten der Eier Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano 912	MUCA.	Rutterskure and Milch	• • •
Thieren. Muskeln von einem Alligator. Kreatin Leberthran des Rochens Oel aus Seidenwürmern Harnstein von einer Sanschildkröte Belugenstein Geruch von Bibergeil Fischbein. Balenin Farbe in den Krebsschalen Meteorstein Guano 912	C. C		•
Leberthran des Rochens 909 Oel aus Seidenwürmern 910 Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Balenin 911 Farbe in den Krebsschalen 912 Meteorstein 912 Guano 912			J J
Oel aus Seidenwürmern 910 Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Baleuin 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 912 Guano 912	i steren.		•
Harnstein von einer Sanschildkröte 910 Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Baleuin 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 912 Guano 912			
Belugenstein 910 Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Baleuin 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 912 Guano 912			
Geruch von Bibergeil 911 Fischbein. Balenin 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 912 Guano 912			
Fischbein. Balenin 911 Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 912 Guano 912			
Farbe in den Krebsschalen 911 Meteorstein 912 Guano 913			
Meteorstein 912 Guano 913			
Guano 912			
O Land			
			913

			Göttinger	1,
gedruckt	in	der	Dieterichschen	Univ Buchdruckerei.
	_			
			•	

.

ı

#### Unorganische Chemie.

Ueber die Natur der Materie hat Faraday 1) einige Betrachtungen mitgetheilt. Er erinnert daran, dass die so genannte Atom-Theorie, nach welcher man sich die Materie als aus untheilbaren Atomen bestehend vorstellt, die durch Kräfte in einer bestimmten Entfernung von einander zusammengehalten werden, ohne dass sie sich berühren, eine blosse Hypothese sei, nützlich und fast unentbehrlich wegen der Klarheit, welche unsere Ansichten durch die Anwendung dieser Vorstellung auf die chemische Phänomene erlangen, aber doch aur eine Hypothese, deren geringe Wahrscheinlichkeit er darzulegen sich bemüht. Der Einwurf gegen die Annehmbarkeit dieser Hypothese gründet sich auf Folgendes: die Atom-Theorie betrachtet die Materie als aus kleinen Partikeln bestehend, getrennt durch Zwischenräume von ungleicher Grösse. Was wir als eine feste Materie betrachten, besteht also aus kleinen festen Theilen. getrennt durch den Raum (the space), sie ist also

Natur der Materie.

<sup>\*)</sup> Lond. Edinb. and Dublin Philosophical Magaz. and Journ. of Science. XXIV, 136.

ein Zellgewebe von Raum, dessen Zellen durch die materiellen Atome erfüllt werden. ten wir nun diese Materie im Verhältniss zu dem elektrischen Strom, so sehen wir. dass Gold, Silber, Kupfer und Eisen den elektrischen Strom mit grosser, aber unter sich ungleicher Leichtigkeit durchlassen; der Raum lässt also den elektrischen Strom durch sich hindurch, weil der Raum das einzige Continuum in der Materie ist und die Atome in seinen Zellen liegen. Wenden wir dann dasselbe auf ein Stück Gummilack an. so finden wir, dass der elektrische Strom nicht hindurch geht. Der Raum lässt also, aus denselben Gründen, den elektrischen Strom nicht durch sich. Wäre nun die atomistische Ansicht richtig, so müsste der Raum den elektrischen Strom in dem einen wie in dem anderen Falle durch sich hindurch lassen. Diese Ansicht kann sich also nicht behaupten, was man auch daraus erkennt, dass Kupfer, welches bei einem bestimmten Raume eine fast gleiche Anzahl von Atomen wie Eisen enthält, den elektrischen Strom 64 Mal besser leitet als Eisen.

Nach dem auf solche Weise bewirkten Umsturz der Hypothese von Atomen kommt Faraday noch auf andere Schwierigkeiten bei dieser Ansicht, z. B. dass auf einen gleichen Raum von Kalium und von geschmolzenem Kalihydrat oder geschmolzenem Salpeter in dem Hydrat fast 1½ Mal so viele Atome Kalium und ausserdem ungefähr 4½ Mal so viele Atome Sauerstoff und Wasserstoff (die letzteren doppelt) enthalten sind, und dass die Anzahl der Kalium-Atome in dem geschmolzenen Salpeter ungefähr gleich, aber die Anzahl der

Sauerstoff - und Stickstoffatome in dem Salpeter 7 Mal grösser ist, als die von Kalium in dem Ireien Metall.

Dass die Atom-Theorie eine Hypothese ist, kann nicht bestritten werden, aber sie ist ein Schlusssatz von unzähligen Thatsachen für die unseren Sinnen nicht direct darstellbare Ursache derselben. Ist dieser Schlusssatz unrichtig, so muss es eine andere Ursache geben, welche eben so befriedigend mit der Erfahrung zusammenhängt. Haben wir keine solche gefunden, so müssen wir bei der beharren, welche wir bereits haben. Der von dem elektrischen Strom entnommene Beweis ist in sich selbst nichts. Ehe irgend ein Schluss darans gezogen werden kann, müssen wir wissen, worin der elektrische Strom besteht. Ist er ein unwägberes Fluidam, welches durch den Zwischenraum der Materie hindurchfliesst, oder ist er eine Auswechselung der entgegengesetzten + and - E zwischen materiellen Theilen, eine Auswechselung, welche auf Entfernung stattfinden kann und nicht der unmittelbaren Berührung bedarf? Dass das Erstere schwerlich bewiesen werden kann, ist leicht einzusehen; wenn aber das Letztere grössere Wahrscheinlichkeit für sich hat, so liegt ja offenbar das Verhältniss zu dem elektrischen Strom in der Natur der materiellen Atome, und der Gegenbeweis stimmt vollkommen mit der Ansicht überein, die er über den Hausen werfen Was im Uebrigen das Wunderbare in der Vorstellung betrifft, dass bei gleichem Raum in chemischen Verbindungen eine grössere Anzahl materieller Atome enthalten sei, als in den festen Grundstoffen, so vergessen viele von denen, welche

hierüber ihre Ansichten äussern, dass in den letzteren nur eine, und eine sehwächere Kraft wirkt, nämlich die Zusammenhangskraft (Cohaesionskraft), während in den ersteren zunächst die Vereinigungskraft die Atome der ungleichen Grundstoffe vereinigt, wahrscheinlich ohne Abstand, und nachher die Zusammenhangskraft die zusammengesetzten Atome mit Abstand.

Einfache Körper.

Ueber die Natur der Grundstoffe als einfache Körper oder Elemente sind mehrere Speculationen mitgetheilt worden. Low \*) hat in einer eignen Arbeit: An inquiry into the Nature of simple bodies of chemistry, zu zeigen gesucht, dass die Körper, welche wir einsache nennen, unmöglich die Elemente der Natur sein können; er betrachtet sie nur als unzersetzte, und mit Vortheil für seine Ansichten führt er z. B. die Aehnlichkeit zwischen Ammonium (NH+) und den alkalischen Metallen, so wie die zwischen Cyan und den einfachen Salzbildern an. Bei den Betrachtungen darüber, welche von ihnen die Elemente für die übrigen sein können, findet er es wahrscheinlich, dass dies Kohlenstoff und Wasserstoff sein können, weil deren Atomgewichte die niedrigsten sind. Sauerstoff ist also = H2C, Stickstoff = H2C2, Phosphor = H<sup>5</sup>C<sup>2</sup>, Schwefel = H<sup>4</sup>C<sup>2</sup>, Selen = H<sup>15</sup>C<sup>4</sup>, Tellur = H16C8, u.s. w. In ungefähr demselben Sinne äussert sich Wilson") in Bezug auf Brown's, Knox's und Rigg's Versuche um zu beweisen, dass Stickstoff, Kohlenstoff und Kie-

<sup>\*)</sup> Edinh. new phil. Journ. XXXVII, 107. Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 296.

<sup>&</sup>quot;) Das. p. 1.

sel susammengesetzt seien. Ich gehe nicht weiter in die hierüber dargelegten Ansichten ein, deren Abenteuerlichkeit der Verfasser ausserdem selbst erkennt. Erst dann wenn einmal einer von den Körpern welche wir jetzt als Grundstoffe betrachten, entschieden und sicher in andere getheilt wird, ist die richtige Zeit da, diese Frage in eine ernstlichere Ueberlegung zu ziehen.

Graham') hat seine Versuche über die Wärme-Entwickelung durch chemische Vereinigung (Jah- Entwickelung resb. 1845, S. 14) fortgesetzt und in dieser Un-durch chemitersuchung die Wärme-Entwickelung von Kali mit sche Vereinieinigen Sauren bestimmt. Die Versnehe wurden in derselben Art ausgeführt, welche im vorigen Jahresberichte mitgetheilt worden ist, und auch mit denselben Apparaten. Aber die Wasserquantität wurde nun von 1000 auf 1544 Gran vermehrt, und die angewandten Quantitäten von Kali and Saure auf diese Wassermenge entsprachen der Halfte von dem Atomgewicht des Körpers in Granen; so z. B. ist das Atomgewicht der Salpetersäure =667, and biervon wurde die halbe Anzahl von Granen angewandt. Das Wasser wurde zwischen der Saure und dem Kali getheilt; beiden Flüssigkeiten wurde von der Vermischung einerlei Temperatar gegeben, und von dem Kali war stets cin geringer Ucherschuss abgewogen. Die Temperatur der Flüssigkeit wurde sogleich nach der Vermischung bestimmt.

Auf diese Weise ergab es sich, dass, wenn die Omntitäten von Kali, Säure und Wasser in der Rechnung verdoppelt wurden, um den ganzen

Wärme.

<sup>&#</sup>x27;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 1.

Atomgewichten zu ensprechen, 1 Atom Kalihydrat mit folgenden wasserbaltigen Säuren eine Quantität Wärme entwickelt, welche bier in Fahrenheit'schen Graden gegeben ist:

						~ ~	
Mit	Schwefelsäure		•	•	•	110,38	Fahr.
,,	vorher geschm	olzer	em	K	<b>5</b> 2	120,38	
,,	Salpetersäure						
,,	Salzsäure					10°,50	
,,	Essigsäure .					100,34	
"	Oxalsaure					100,48	
,,	$\dot{K}\ddot{C}^{2}$					120,40	
,,	ŔĈ⁴					100,40	für jedes der
22	К С <sup>2</sup>					60,70	drei freien
,,	1 Atom Arsen	iksäu	re			90,22	Oxalsäure-Atome.
,,	½ Atom K +	Äs.				80,10	
,,	1 Atom Phosp	hors	ăur	e		100,00	
,,	1 Atom Phosp	bors	äur	е	•	90,00	
,,	ŘČr <sup>2</sup>					80,96	

Es ist hierbei bemerkenswerth, dass diese Anzahl von Thermometergraden einauder so nahe kommen; sie stimmen im Uebrigen mit denen nach Andrew's Versuchen im Jahresberichte 1843, S. 22, angeführten überein; aber diese Säuren waren alle wasserhaltige, und da sich die Säure nach der Vermischung mit Wasser vermuthlich mit noch mehreren Wasseratomen vereinigt hat, deren Wärme-Entwickelung verschwand, ehe die zur Vermischung bestimmten Flüssigkeiten einerlei Temperatur annehmen konnten, so drücken diese Zahlen nur das empirische Versuchs-Resultat aus, worin noch Vieles fehlt, um einen Begriff über die relative Wärme-Entwickelung von wasserfreiem Kali mit wasserfreier

Sare geben zu können, und worin, wie auch Grah am bemerkt, noch die Bestimmung der Veränderung in der specifischen Wärme mangelt, welche die Flüssigkeit durch die Vermischung erleidet.

Graham fand, dass das Resultat, wenn der Versuch bei ungleichen Temperaturen angestellt wurde, nicht ganz gleich aussiel. Der Versuch mit Salpetersäure gab, bei 60° Fahr. angestellt, die oben angegebene Zahl, aber bei 40° wurde nur 10°,38 erhalten. Diese Verschiedenheit zeigte sich auch bei anderen Säuren. Bemerkenswerth ist die grössere Wärme-Entwickelung mit zweifach-schweselsaurem und oxalsaurem Kali, die sich aber doch durch das Binden von Wasser erklärt.

Beim Vermischen solcher Salze, welche Doppelsalze bilden, wurde keine Wärme-Entwickelung bemerkt. Von Quecksilberchlorid und Chlorammenium entstand ein Bruch von 1 Grade, welcher wohl dem Binden von 1 Atom Wasser in Gestalt von Krystallwasser zugerechnet werden könnte. Krystallisirte schwefelsaure Thonerde und schwefelsaures Kali entwickeln keine Wärme, wenn sie zusammen aufgelöst werden und Alaun bilden.

Graham hat noch andere Versuche von Temperatur-Veränderungen hinzugefügt. So faud er z. B. bei der Bildung von arseniksaurem Kali in ihren 3 Sättigungsgraden von 1 Aequivalent Säure mit 1, 2 und 3 Atomen Kali, dass

1 Aequivalent Arseniksäure					1 Aequivalent Phosphorsäure
mit	1	At.	Kali	100,20	100,00
	2	,,	Kali	80,10	80,08
	3	,,	Kali	50,88	70,54

hervorbrachten.

Bin Atomgewicht Salpeter, berechnet nach den

vorhin angeführten Grundlagen, brachte bei 62° Fahr. eine Erniedrigung der Temperatur von 5°,72 und bei 46° von 5°,94 hervor, was ungefähr eine für jeden Grad, um welchen die Temperatur niedriger wurde, mit 0°,26 zunehmende Erniedrigung der Temperatur ausmacht.

Wenn in derselben Wasserquantität steigende Atomgewichte von Salpeter nach einander aufgelöst wurden, so erniedrigte sich die Temperatur für jedes hinzugefügte Atom in folgendem Verhältnisse:

durch das erste Atom . . . um 5°,72 Fahr.

,, ,, zweite Atom . . ,, 5°,28

,, ,, dritte Atom . . ,, 4°,94

,, ,, vierte Atom . . ,, 4°,60

,, ,, fünfte Atom . . ,, 4°,28

,, ,, seeliste Atom . . ,, 3°,82

Daraus folgt also, dass der Wärme-Verlust grösser wird, wenn sich die Wasserquantität vergrössert. Hiermit übereinstimmend fand er auch, dass sich, wenn die nun fast gesättigte Lösung mit noch 1544 Gran Wasser von gleicher Temperatur vermischt wurde, der Wärmegrad des Gemisches um 10,28, und, wenn noch eine ähnliche Quantität Wasser zugesetzt wurde, um 0,38 erniedrigte.

Salpetersaures Ammoniumoxyd cruiedrigte die Temperatur unter ähnlichen Verhältnissen, aber auf die angegebene Wasserquantität zu 2 Atomgewichten jedes Mal augewandt.

Das	erste	und	zwei	ite		um	80,34
	3	,,	4			,,	70,52
	5	,,	6				60,85
	7	9?	8		•	,,	60,28
	9	"	10		•	,,	50,85
	11	21	12		•	•	50,47

13	und	14			vm	50,16
15	,,	16			,,	40,92
17	"	48			,,	40,62
19	,,	20	•	•	,,	40,35
21	,,	22	•	•	,,	40,13
23	,,	24	•	•	"	40,03
25	"	<b>2</b> 6	•		,,	30,67
27	"	28		:	,,	30,56
29	"	<b>30</b>	•	•	,,	30,33
31	"	<b>32</b>	•	٠	,,	3º <b>,23</b>
33	"	34	•	•	,,	30,13
35	"	36	•		,,	20,95.

Auch diese Lösung erniedrigte die Temperatur durch erneuerte Verdünnungen mit Wasser von gleicher Temperatur.

Er fand ferner bestätigt, was wir lange vorher wussten, dass ein Gemenge von Säure mit dem Lösungswasser die Temperatur noch mehr als Wasser allein erniedrigt. Dagegen trägt Salzsäure wenig bemerkbar zur Erniedrigung der Temperatur beim Auflösen der alkalischen Chlorüre bei.

Wasserfreies essigsaures und kohlensaures Kali erhöhten die Temperatur um 20,45 bis 20,46.

Fatiscirte Oxalsäure erniedrigte die Temperaturum 1°,00; durch krystallisirte Oxalsäure wurde sie um 3°,05 erniedrigt. Die erstere, hatte also Wärme entwickelt, welche die Temperatur der Lösung um 2°,05 erhöhte.

Neutrales oxalsaures Kali mit Krystallwasser, KC + H senkte die Temperatur um 20,66. Wasserfreies um 10,58. Die Vereinigung mit Krystallwasser batte also die Temperatur um 10,08 erböht, was fast genau die Hälfte von dem ist, was

sich entwickelte, wenn HE aufgelöst wurde und in H<sup>3</sup>E überging, so dass die Wärme beim Binden von 1 Atom Wasser in beiden Fällen ungefähr gleich ist. Beim Auflösen von oxalsaurem Kali in Wasser, welches Oxalsäure enthielt, wurde nicht bemerkbar weniger Wärme absorbirt, als in reinem Wasser, so dass die Vereinigung des neutrelen Salzes mit Säure zn Bioxalat nicht mit Wärme-Entwickelung begleitet zu sein scheint.

Folgende Verbindungen scheinen bei ihrer Lösung in Wasser Wärme in unter sich bestimmten Verhältnissen gebunden zu haben:

	erniedrigte	die Temperatur um	Verhältniss
Krystallisirtes	ŔĈ	20,66	6
,,	ĦĈ	30,05	7
,,	<b>K</b> Ĉ²	60,60	15
"	Ķ <b>Č</b> ⁴	100,93	25

Als Nachtrag zu seinen in den Jahresberichten 1843, S. 22 und 1845, S. 22, angeführten Versuchen gibt Andrews') an, dass "die Entwickelung von Wärme bei der Reduction irgend eines Metalls aus neutralen Auflösungen durch ein und dasselbe andere Metall stets gleich sei." Er bemerkt jedoch, "dass die Wärme-Entwickelung, wenn eine Veränderung bei irgend einem Metall stattfinde, dadurch verändert werde." Am meisten von allen trägt der elektrische Strom zu einer grösseren Wärme-Entwickelung bei, welcher durch die Berührung zwischen dem gefällten und dem fällenden Metall entsteht. Aber dies kann durch

<sup>&#</sup>x27;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 93.

richtige Vorkehrungen grösstentheils so vermieden werden, dass der Fehler nicht bemerkbar wird.

Abria ') hat die Wärme-Entwickelung beim Vermischen der Schweselsäure mit einer verschiedenen Anzahl von Wasseratomen einer neuen Untersuchung unterworsen, welche mit vieler Gennigkeit und Sorgsalt ausgesührt worden zu sein scheint, aber deren nähere Einzelheiten hier zu beschreiben zu weitläusig werden würde. Ich habe in den vorhergehenden Jahresberichten die Resultate der Versuche von Hess und von Graham über diesen Gegenstand mitgetheilt, und ich will hier deren Schlussresultate mit denen von Abria in Rücksicht auf die relative Wärmequantität zusammenstellen.

Hess, Graham, Abria.

Das erste Wasseratom, welches sich mit 1 Atom wasserfreier

_		Z 12 10 11 11 11 10 0 C						
Saare vereinigt entwickelt						_	1	
Das	zweile	Wasseratom			2	2	1/5	
"	dritte	,,	•	•	1	<sup>2</sup> / <sub>5</sub>	1/6	
77	vierle	, <b>,</b> ,	•		1)		1/12	
77	fünfte	,,		•	1	4/5	3/16	
"	sechate	,,	٠.	٠	1)		· 1/24	

Es versteht sich, dass die hier ausgesetzten Zahlen nur das Verhältniss zu der nächstfolgenden, nicht aber absolute Quantitäten ausdrücken, so dass 8 in der ersten Reihe und 1 in der letzten nicht bedeutet, dass Hess die Wärme-Entwickelung 8 Mal grösser als Abria gefunden hätte. Aber er hat doch gefunden, dass das erste Atom Wasser, welches sich mit 1 Atom wasserfreier

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 167.

Schweselsäure vereinigt, 4 Mal so viel Wärme entwickelt, wie das nachher hinzukommende zweite, während dagegen Abria das Verhältniss == 3 : 1 gefunden hat.

Folgende Uebersicht weist die Uebereinstimmung zwischen den directen und den berechneten Resultaten von Abria's Versuchen aus:

1 Gramm Schwefel- Relative Grösse der Wärme-Entwickesaure, HS, mit lung bei der Vereinigung

		-	Gefunden	Berechnet	Unterschied.
1	Atom	Wasser	64,25	64,25	
2	99	"	94,69	96,37	1/57
3	22	22	113,06	112,34	1/156
4	,,	25,	124,43	124,36	1/1776
5	"	,,	131,66	132,36	1/188

welche Unterschiede sämmtlich nur als unvermeidliche Beobachtungsfehler angesehen werden können.

Thermometer für niedrige Wärmegrade. Kryometer.

Pleischl\*) hat die Anwendung des Schwefelkohlenstoffs zu Thermometern, mit denen hohe Pleischl's Grade von Kälte gemessen werden sollen, vorgeschlagen, anstatt des Alkohols, welcher bei -1000 dick und zähe wird. Er vermischt den Schwefelkohlenstoff mit sehr wenig Jod, wodurch er eine violette Farbe bekommt und danu leichter sichtbar wird in dem Thermometerrohr. Ein solches Thermometer nenut er Kryometer (von xquos, Kälte), und er hat gefunden, dass die Ausdehnung und Zusammenziehung des Schweselkohlenstoffs durch ungleiche Temperaturen denen des Quecksilbers so nahe kommen, dass die beobachteten geringen Abweichungen in die Grenzen der Beobachtungssehler fallen. Der Schweselkohlenstoff erstarrt weder in niedriger Temperatur, noch

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXIII, 115.

vadicht er sich darin, und man kann also mit been Instrument direct die hohen Kältegrade nesen, welche durch feste Kohlensäure und reisen wasserfreien Aether bewirkt werden.

Boutigny") hat den Schluss seiner Unter- Das Leidensachungen über das Leidenfrost'sche Phäno- frost'sche Phänomen. men mitgetheilt, von denen der Aufang im vorbergebenden Jahresberichte, S. 25, angeführt wurde. Br sucht hier mit einer Menge interessauter und sprechender Versuche darzulegen, dass die Explosionen von Dampfkesseln, welche häuig stattfinden, nachdem bei einer befürchteten Ueberhitzung des Dampskessels das Ventil geöffact worden ist, davon herrühren, dass das Wasser bei + 171° seine Berührung mit dem Kessel verliert und in den sogenannten sphäroidischen Zustand übergeht, wobei die Pression des Dampss abnimmt. Ist aber dann das Ventil geöffnet worden, so senkt sich die Temperatur bald auf + 1420 oder die Temperatur, in welcher die Berührung erfolgt, wo sich dann in demselben Augenblick eine solche Masse von Wassergas bildet, dass der Kessel gesprengt wird. Von den vielen Versuchen, welche er zur Unterstützung dieser Ansicht angestellt hat, mag der folgende angeführt werden.

Man verfertigt sich aus einem Metall, z. B. aus Eisen, einen kleinen birnförmigen Kessel, erhitzt ihn über einer Spiritaslampe bis fast zum Gluben, tropft einige Grammen Wasser hinein and verschliesst ihn mit einem passenden Stöpsel, durch welchen ein au beiden Enden offenes feines

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 16.

Glasrohr geht. Aus diesem Rohr tritt nun eine geringe Quantität Wasserdampf aus, aber löscht man dann die Lampe aus, so wird der Dampf bald darauf mit Gewalt herausgetrieben und kurze Zeit nachher der Stöpsel mit einem starken Knall herausgeworfen. Hat man den Apparat so eingerichtet, dass ein wenig Wasser hincingetropft werden kann, welches die Abkühlung rascher bewirkt, so geschieht dies um so viel schneller.

Tension des Wassergases.

Magnus") bat die Tension des Wassers von — 6°,61 bis + 104°,68 untersucht. Diese vortreffliche Untersuchung fällt ganz in das Bereich der Physik, gleichwohl erlaube ich mir, hier die nach den Versuchen berechneten Spannkräfte für die Temperaturen, welche in dem Lustkreise vorkommen, auszuziehen, weil sie bei hygrometrischen Beobachtungen anwendbar sind.

Tempe- ratur.	Spann- kräfte in Milli- metern.	Tempe- ratur.	Spann- kräfte.	Tempe- ratur.	Spann- kräfte.	Tempe- ratur.	Spann – kräfte.
<b>— 20°</b>	0,916	_ 6º	2,886	+ 80	7,967	+ 320	19,675
<b>19</b> °	0,999	50	3,115	, 30	8,925	230	20,909
18°	1,089	40	3,361	10°	9,126	24°	22,211
17º	1,186	30	3,624	110	9,751	25°	23,582
16º	1,290	20	3,905	120	10,421	26°	25,026
15°	1,403	10	4,205	13°	11,130	270	26.547
<b>14º</b>	1,525	. 0º	4,525	140	11,882	280	28,148
13°	1,655	+ 1º	4,867	15°	12,677	29°	29,832
12º	1,796	20	5,231	16º	13,519	300	31,602
<b>11</b> 0	1,947	30	5,619	170	14,409	310	33,464
10°	2,109	40	5,032	180	15,351	32º	34,419
90	2,284	5º	6,471	190	16,345	33°	37,473
. 80	2,471	6	6,939	20°	17,396	340	39,630
70	2,671	7	7,436	210	18,505	350	41,893

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 222.

Achaliche Versuche sind auch von Regnault') angestellt worden. Seine Zahlen kommen den verbergebenden nahe, aber sie stimmen nicht võllig damit überein.

E. Beequerel ") hat durch sehr schöne Ver- Elektricität. suche die Faraday'sche Entdeckung bestätigt, Aequivalente. dass derselbe elektrische Strom, welcher durch mehrere Körper der Reibe nach bindurchgeht und diese zersetzt, in allen entsprechende Aequivalente von einander trennt. Faraday's Angabe, dass auf diese Weise nur solche binäre Körper direct zemetzt werden können, welche aus 1 Atom von jedem Blement bestehen, bat er nicht bestätigt gefunden. Der elektrische Strom, welcher I Acquivalent Wasser in O und in 2H zersetzt, zersetzt Kapferchlorid in 2Cl und in Cu, und Kupferchlorur in 2Cl und in 2 Cu. Die Doppelatome spielen dabei dieselbe Rolle, wie das cine Atom. Das Wasserstoffsuperoxyd wird in 20 and in 2H zersetzt, die also das Acquivalent desselben ausmachen. Solche Chloride, die 285 2 Atomen Radical and 3 Aequivalenten Chlor besteben, werden, wenn der Strom stark ist, in i Aequivalent Chlor und in 2RCl zersetzt. er stärker, so wird queh das letztere zersetzt, aber das Quantitative wird dann schwieriger zu Sauerstoffsalze werden auf gleibeobachten. che Weise, wie Haloidsalze zersetzt, wenn die Saure und der Sauerstoff der Base als 1 Aequivalent von einem einfachen Salzbilder betrach-'tt werden.

<sup>&#</sup>x27;) Comptes rend. T. XVIII, 537.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 162. 257.

Inzwischen bleibt hier noch sehr Viel zu untersuchen übrig, ehe specielle Gesetze aufgestellt werden können. So fand Becquerel z. B., dass eine warme Lösung von Pb2 A zwei Atome. und Pb7 A2 drei Atome Blei auf jedes Atom Saure Die basischen Bleisalze der Essigsäure dagegen geben bei jedem Ueberschuss an Base nur 1 Atom Blei. Weiter unten werden wir fernere Beweise sehen, dass die so lange vernachlässigte Elektrolyse in kurzer Zeit allgemeiner angewandt werden muss, wodurch dann wohl eine hinreichende Erfahrung gewonnen werden wird, um klarer einzusehen, was jetzt noch nicht deutlich verstanden wird, und um die bei der jetzigen beschränkten Erfahrung zu früh gezogenen Schlüsse welche die Gesetze für diese Zersetzungen betreffen, zu berichtigen.

Daniell") hat in Gesellschaft mit Miller seine Versuche über denselben Gegenstand fortgesetzt, welche zu einem ähnlichen Resultat führen. So fanden sie z. B., dass Kaliumeisencyanür so getheilt wird, dass sich Eisenoxydul am negativen und Kaliumeisencyanid am positiven Leiter absetzt. Aus deu verschiedenen Modificationen der Phosphorsäure erhielten sie nach dem Sättigen mit Alkali die Phosphorsäure am + Leiter in unveränderter Modification. Aus arsenigsaurem Alkali wurde Sauerstoffgas am + Leiter abgeschieden, zum — Leiter ging Alkali und Arsenik fiel überall in der Flüssigkeit nieder (vermuthlich jedoch als braunes, sestes Arsenikwasserstoff), aber es wurde kein Wasserstoffgas entwickelt. In Betrefi

<sup>\*)</sup> Lond. and Ed. Phil. Mag. XXV, 175. 246.

der näheren Einzelheiten muss ich auf die Abhudlung verweisen.

Connel') hat neue Versuche angestellt zur Durlegung der Richtigkeit seiner schon lange vertheidigtem Ansicht, dass das Reductions-Phinomen in der Elektrolyse eine Folge der Zersetzung des Wassers und der reducirenden linst des Wasserstoffs in Statu nascenti sei. Es ist sonderbar, dass man, wenn man findet, dass Kalium durch einen sehr geringen elektrischen Strom reducirt werden kann, wenn Quecksilber der negative Leiter ist, nicht auch sogleich einsicht, dass die EE, wenn dadurch direct dieses Metall reducirt werden kann, auch wohl Oxyde von einer weniger festen Zusammensetzung reduciren können.

Gassiot ") hat einen hydroelektrischen Apparat Hydroelektrizusammengesetzt, worin die Flüssigkeit reines desche Säule mit reinem Wasser stillirtes Wasser ist. Er besteht aus 3520 Paaren, welche von Zink und Kupfercylindern ausgemacht werden, und wovon jedes Paar in sein Glasgefüss gestellt ist, welches ausserdem mit Lackfirniss wohl überzogen und auf einer nicht leitenden Unterlage von ebenfalls gefürwisstem Glas ruht. Er ist auf 40 Börten von Eichenholz aufgestellt, welche ebenfalls stark lakirt sind, und wovon jedes 80 Paar trägt. Jedes Bort steht auf einer lakirten Platte von Spiegelglas. Alles dieses bezweckt die vollkommene leelirung des elektrischen Apparats.

Reines Wasser ist fast genau ein Nichtleiter

<sup>7</sup> Lond. and Ed. Phil. Mag. XXIV, 161.

<sup>&</sup>quot;) Das. XXIV, 460.

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

für die Elektricität, in Folge dessen dieser Apparat in dieselbe Klasse gehört, wie die trocknen Säulen, und dadurch bekommt er eine bedeutende elektrische Tension an den Polenden, welche nach völliger Entladung eine gewisse Zeit bedürfen, um sich wieder zu erhöhen.

Gassiot gibt darüber an, dass jedes besondere Paar für sich eine elektrische Tension besitzt, die von einem guten Elektrometer angegeben wird, und dass diese Tension bei einer so grossen Anzahl von zusammengestellten Paaren so hoch steigt, dass die Entladung mit einem Funken geschieht, in sichtbarer Entfernung zwischen den Polenden. Diese Tension ist unabliängig von jeder Art bemerkbarer chemischer oder dynamischer Wirkung. Werden die Polenden bis auf einem bestimmten geringen Abstand einander genähert, so dass die Entladung mit Funken geschehen kann, welche auf einander folgen, und hat man einen elektromagnetischen Multiplicator in der Leitung angebracht, so weicht die Magnetnadel darin für jeden Funken ab. Die ebemischen zersetzenden Wirkungen bei der Entladung dieser Säule durch Lösungen sind sehr schwach, aber im Uebrigen denen gewähnlicher hydroelektrischer Ströme völlig gleich.

Lichtentwicke-Entladung,

Ueber die Licht-Entwickelung bei der Entlalung bei der dung zwischen den Kohlenspitzen der Bunsenschen Säulen sind von Fizeau und Foucault") interessante Untersuchungen angestellt worden. Wiewohl diese in das Bereich der eigentlichen Physik gchören, so will ich doch einige Resul-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 370.

te saführen, ohne in eine Prüfung des photmetrischen Verfahrens einzugehen.

46 Bunsen'sche Paare gaben eine Lichtentwickelung, deren relative Stärke zu der der folgenden sie ausdrücken mit . 235.

80 ähnliche Paare gaben . . . . . 238.

Das Licht von der Knallgasslamme auf einen Cylinder von Kalk verhielt sich in der Stärke zum Sonnenlicht, wie 6,85 zu 1000, oder = 1:146

von 46 Bunsen'schen Paaren == 1: 56 von 46 Paaren mit dreidoppelter

Oberfläche . . . . = 1:34,46.

Das Licht wurde zwischen Cylindern entwickelt, verfertigt aus Coaks auf dieselbe Weise wie die Kohlencylinder für den Bunsen'schen Man kann nicht den Versuch in Glas anstellen, weil Kohlentheile abgestossen werden, die sich an dem Glase befestigen und dieses trübe machen. Er muss in offener Luft angestellt werden. Holzkoble verbrennt dabei zu rasch. Fortwährend springen Kohlentheile von dem + Pole mach dem - Pole über, und die an diesen abgesetzten haben die Farbe und Eigenschaften des Zwischen Metallkegeln erhält man den-Graphits. selben Lichtbogen, aber stets gefärbt, selbst zwischen Platin. Ist der + Pol Silber und der -Kohle, so destillirt Silber nach der letzteren über, und nachber kann der Abstand verlängert werden, ohne dass der Lichtbogen unterbrochen wird, welcher anaussprechlich schön und beständig ist. Wird dem Strom die entgegengesetzte Richtung gegeben, so dass das Silber negativ wird, so hekommt man zwaranfangs den Bogen, aber bald darauf sehmilzt das Silber und dann wird der Lichtbogen unterbrochen. Nachher ist es schwierig,
ihn durch Näherung der Leiter in den Gang zu
bringen, und der dann entstehende Bogen vibrirt
mit einem eigenthümlichen Laut. Wenn Wasser
mit einem Apparate von 80 Paaren und feinen
Platindrähten zersetzt wurde, so erhitzten sich
die Drähte ohne rothglühend zu werden, aber
die Gase, welche sich auf ihnen entwickelten
und sie umgaben, wurden leuchtend.

Bunsen \*) gibt an, dass der Bogen zwischen Kupferkegeln blau ist, und dass er, wenn man iba mittelst eines Tubus durch ein Prisma betrachtet, die Frauenhofer'schen Linien auf eine prachtvolle Weise zeigt. Bei Anwendung anderer Metalle zeigen sich diese Linien sehr verschieden, in einer bewunderungswürdigen Mannigfaltigkeit. Das mittelst einer Camera obscura auf eine weisse Wand projicirte Bild des Bogens gestattet die genaueste Beobachtung dessen, was in diesem Fall vorgeht. Die Oberfläche der Kohle siedet, vermuthlich von geschmolzener Asche. Während der negative Pol allmälig durch überspringende Kohlentheile regelmässig anwächst, wird nur dann und wann eine grössere Kohlenmasse von der negativen zu der positiven Kohlenspitze zurückgeschleudert. - Diesen Rückgang der Kohle vom - zum + Leiter hat auch Zantedeschi \*\*) beobachtet. Auch Casselmann \*\*\*) hat die Phä-

<sup>&#</sup>x27;) Öfversigt af K. V. Akad. Förbandl. 1844. p. 144.

<sup>&</sup>quot;) Am angef. O.

<sup>&</sup>quot;") Poggend. Ann. LXIII, 283.

nomene beschrieben, welche in den angeführten Lichtbogen stattfinden.

Ueber die Möglichkeit des völligen Trocknens der Gase sind von Favre \*) Versuche angestellt worden. Er hat gefunden, dass die nach der von Dumas eingeführten Weise über concentrirte Schweselsäure oder über geschmolzenes Kalihydrat geleiteten Gase kein Wassergas enthalten, welches durch Vermebrung des Gewichts der in einem Rohr enthaltenen wasserfreien Phosphorsaure entdeckt werden könnte. calcium hat er keine Versuche angestellt.

Gase. Trocknen derselben.

Natterer ") hat die Erfindung gemacht, Condensation dass man den Kolben einer gewöhnlichen Windbuchse ohne Gefahr zur Condensirung von Gasen anwenden kann, weil er aus Eisen geschmiedet und darauf berechnet worden ist, einen höheren Druck von Innen ausbalten zu können, als bei diesen Versuchen erforderlich wird. Bei + 250 warde Kohlensäure zu einem Liquidum mit einem Druck von 50 bis 60 Atmosphären condensirt. Wenn der Kolben in Eis eingesetzt wurde, so geschah dies bei 36 Atmosphären. sige Kohlensäure nimmt nach Natterer 1/400 vom Volum des Gases ein, und sie lässt sich dann leicht herauslassen zum Erstarren in Gestalt von Schnee. Durch 4000 Stösse mit der Druckpumpe, welche so gestellt worden war, dass sie bei jedem Pumpenzuge Kohlensäuregas einsog, wurde 4 Liter flüssiger Kohlensäure erhalten. man das Kohlensäuregas aus kohlensaurem Natron

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII. 223.

<sup>\*\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 132. L'Instit. 569. p. 391.

mit Schweselsäure bereitet, was am bequemsten, aber nicht am wohlseilsten ist, so belausen sich dennoch die Kosten von so vieler flüssiger Kohlensäure, dass man damit 10 bis 15 Pfund Quecksilber zum Erstarren bringen kann, nicht auf mehr als auf ½ Conv. Thaler. Kohlenoxydgas wird nicht bei 150 Atmosphären Druck condensirt. Der Mechanicus Edw. Kraft in Wien verfertigt diese Condensations-Apparate für 140 Gulden Conv. M. Auf diese Weise hat er durch einen ähnlichen Druck auch Stickoxydul (s. weiter unten diesen Artikel) condensirt.

Faraday') hat in dieser Beziehung ausführlichere Versuche angestellt. Er hat gleichzeitig Compression und den hohen Kältegrad angewandt, welcher durch ein Gemisch von Aether und fester Kohlensäure unter dem Recipienten der Luftpumpe hervorgebracht wird. 'Die Resultate dieser Versuche, welche später noch beschrieben werden sollen, sind folgende:

Elaylgas (ölbildendes Gas) condensirt sich zu einem klaren farblosen Liquidum, welches nicht erstarrt, und welches Oele, Harze und bituminöse Stoffe auflöst.

Reine Jodwasserstoffsäure wird zuerst flüssig und darauf erstarrt sie zu einer klaren, farblosen, durchsichtigen Masse, welche Risse bekommt und wie Eis aussieht.

Bromwasserstoffsäure wird ebenfalls scst, farblos und durchsichtig.

Chlorwasserstoffsäure wird schon durch einen

<sup>\*)</sup> Chemical Gazette, No 55, p. 56.

Atmosphären - Druck flüssig, aber sie hann nicht zum Erstarren gebracht werden.

Rieselsuperfluorid wird bei dem höchsten Kältegrade flüssig. Das flüssige Superfluorid ist wasserklar und leichtflüssig wie Aether. Einmal condensirt hat es nachher eine Tension von nur 9 Atmosphären.

Borsuperfluorid und Phosphorwasserstoff geben keine Merkmahle von Condensation.

VV asserstoffsulfid wird fest und bildet dann eine krystallinische, farblose, durchsichtige, dem Campber oder salpetersauren Ammoniumoxyd ähnlich aussehende Masse.

Die Kohlensäure erstarrt so vollkommen farbles und durchsichtig, dass das Rohr wie leer aussieht. In diesem Zustande übt die Sänre eine Pression von 6 Atmosphären aus.

Chloroxyd schiesst in orangerothen, spröden Krystallen an.

Stickaxydul erstarrt durchsichtig und krystallinisch, und übt in diesem Zustande nicht völlig einen Atmosphären-Druck aus. In flüssiger Form, so wie es durch blosse Pression erhalten wird, verdmastet es rasch, aber es kühlt sich dadurch so sehr ab, dass es erstarrt, wiewohl es sich dabei weit unter die Temperatur erkältet, welche seste Kohlensäure und Aether hervorbringen. Setzt man das offene Rohr, welches flüssiges Stickoxydul enthält, in dieses Gemenge, so geräth das Stickoxydul sogleich in hestiges Sieden. Faraday beabsichtigt daher die Kälte, welche slüssiges Stickoxydul hervorbringt, zugleich mit starbem Druck auf Sauerstoffgas, Wasserstoffgas und stickgas anzuwenden.

Ammoniakqus wird erst flüssig und darauf erstarrt es zu weissen Krystallen, welche schwerer als das Liquidum sind, in der Luft schwach riechen und eine geringe Tension haben.

Arsenikwasserstoff und Stickoxyd haben sich noch nicht condensiren lassen.

Alkohol, Terpenthinöl, Camphén und Kautschén verdicken sich, aber sie erstarren nicht.

Zusammender chemischen depunkt derselben.

H. Kopp ') hat einen höchst wichtigen Verhang zwischen such mitgetheilt, um den Zusammenbang zwi-Constitution schen der chemischen Constitution verschiedener der Körper flüssiger Körper und einiger ihrer physischen Eiund dem spe- nussiger ktorper und einiger inter physicinen Bi-cifischen Ge- genschaften, insbesondere dem specifischen Gewicht und Sie- wicht und dem Siedepunkte, nachzuweisen. Schon in mehreren der vorhergehenden Jahresb., besonders 1844, S. 1, habe ich Versuche von ihm über diesen Gegenstand mitgetheilt, die nun in dieser Abhandlung noch weiter entwickelt worden sind, wiewohl er selbst das Ganze nur als einen Anfang in diesem Gebiete der Forschung betrachtet, dessen Ergründung. aber, wie sich wohl voraussagen lässt, durch Geduld und Ausdauer glücken wird. Indemich die Resultate, welche hier grösstentheils aus den Versuchen Anderer über die specifischen Gewichte und Siedepunkte gesammelt worden sind, und deren Abweichungen von dem Resultate des Princips, welches er gesucht und angewandt hat, mit den variirenden Resultaten vergleiche, welche die Versuche über die bestimmten Proportionen im Anfange der Forschung nach diesen darboten, wo Berechnungen nach den für jene Zeit guten Analysen verschiedener Chemiker gemacht wurden,

<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Ch. u. Pharm. L, 71.

n zeigt sich eine grosse Achalichkeit in der Unsiderheit, in wie weit der angewandte Grundsatz duch die empirischen Angaben unterstützt wird, sad dennoch sind die chemischen Proportionen jetzt zar völligen Gewissheit gebracht. Auf dem Wege, welchen Kopp eingeschlagen hat, und welcher der des echten und wahrhaften Naturforschers ist, kann es nicht fehlschlagen, dass auch dasselbe mit seiner Untersuchung stattfinden wird, wenn er eismel dahin gekommen sein wird, selbst die Reinbeit und die physikalischen Eigenschaften derjenigen Körper zu bestimmen, welche den Beweis für den Grundsatz abgeben sollen. auf diese Weise wird es möglich werden zu bestimmen, ob die Abweichungen Beobachtungsfehler sind, oder ob sie gegen die Richtigkeit des Grundgesetzes streiten.

Ohne in die Einzelheiten dieser Untersuchung eingeben zu können, was für meinen Jahresbericht zu weitläufig werden würde, werde ich hier nur den Hauptsinn daraus auffassen.

Aethyloxyd = C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O nud Methyloxyd = C<sup>2</sup>H<sup>6</sup>O unterscheiden sich im specifischen Volum mit 2,34, um welches das des ersteren grösser ist als das des letzteren. In der Zusammensetzung unterscheiden sie sich durch C<sup>2</sup>H<sup>4</sup>, welches in dem ersteren mehr als in dem letzteren enthalten ist. Danach will es scheinen, als wäre 2,34 das specifische Volum von C<sup>2</sup>H<sup>4</sup> in flüssiger Form. Aber dann mussten auch C, H und O in diesen flüssigen Verbindungen ebenfalls ein constantes specifisches Volum haben, welches, wenn es für jeden derselben gefunden werden könnte, ein acues Licht über deren relative Verhältnisse ver-

breiten würde. Da sich das specifische Volum mit der Temperatur verändern muss, es aber nicht entschieden ist, dass es in allen diesen Verbindungen durch die Temperatur gleich afficirt wird, weil ihre Ausdehnung durch eine gleiche Anzahl von Graden nicht gleich ist, so muss es doch ein Temperatur-Verhältniss geben, worin das specifische Volum eines jeden Grundstoffs in ihnen gleich ist, und es muss dieses sich eine gleiche Anzahl von Graden unter dem Siedepankte der Verbindung finden; d. h. bei dem Siedepunkte muss es bei allen gleich sein und darauf gleichförmig für jeden Grad abnehmen, um welchen sich die Temperatur darunter erniedrigt.

Dieses specifische Volum der angeführten Grundstoffe in diesen flüssigen Verbindungen hat sich nicht direkt auffinden lassen. Aber durch Vergleichungen glaubt Kopp mit einiger Zuverlässigkeit beobachtet zu haben, dass sich das specifische Volum nicht bemerkbar verändert, wenn 1 Aequivalent Wasserstoff gegen 1 Atom Sauerstoff ausgewechselt wird. Wasserbaltige Essigsäure C+H8O+, z. B. hat 1040 unter ihrem Siedepunkt dasseslbe specifische Volum wie Alkohol, C4H12O2, 1040 unter seinem Siedepunkte. ungeachtet der letztere auf 2 Atome Sauerstoff weniger 2 Aequivalente Wasserstoff mehr enthält. Dasselbe Verhalten zeigt sich auch beim Holzalkohol und wasserhaltiger Ameisensäure. Ich übergehe noch ein Paar Beispiele, welche zu einem ähnlichen Schluss führen, und füge hinzu, dass Kopp selbst darauf nur, als auf eine grosse Wahrscheinlichkeit Werth legt, welche auf Versuche angewandt zu werden verdient.

Beim Siedepunkt des Wassers ist sein specif. Volum 117. Wenn dann die Hälfte davon dem des Sauerstoffs angehört, so ist O = 56,25, H = 56,25 and das des einfachen Atoms H = 29,25.

Wenn nun diese als bekannt angenommen werden, so kann das des Kohlenstoffs aus dem Altohol gefunden werden. Wasserfreier Alkohol, C'H12 O2, hat bei seinem Siedepunkte = 780,4 ein specifisches Volum von 777,7. Wird davon das Volum von 12H + 20 = 468,0 abgezogen, so bleibt für 4 Vol. Kohlenstoff 309,7 übrig, and das specifische Volum des Kohlenstoffs in diesen flüssigen Verbindungen wird 77,4. det man den Aether an, welcher bei seinem Siedepunkte 665,1 specifisches Volum hat, so erhalt man für das specifische Volum des Kohlenstoffs die Zahl 78. Es ist klar, dass die geringe Abweichung von 77,4 und 78 auf der ungleichen Sicherheit beruht; mit welcher die specifischen Volamina dieser Flüssigkeiten beim Siedepunkt bestimmt werden konnten.

Die Frage, ob die relative Grösse der specifischen Volumina beim Abnehmen der Temperatur unverändert bleibt, scheint aus den von Kopp angestellten Untersuchungen bejahend beantwortet zu werden, und er hat eine danach berechnete Tabelle über die relative Grösse der Volumina mitgetheilt, eine gleiche Anzahl von Graien unter dem Siedepunkte einer jeden Verbintung; er kommt alsdann auf Beispiele, weldie zeigen, wie das specifische Volum, specifiwhes Gewicht und Siedepunkt, wenn die Zuammensetzung und das Atomgewicht bekannt sind, berechnen lassen, wenn zwei von diesen bestimmt worden sind.

Ich führe keine von den zahlreichen Beispielen an, sondern ich bemerke nur, dass ausser
vortrefflichen Uebereinstimmungen auch mehr oder
weniger bedeutende Abweichungen vorkommen,
welche gross genug sind, um, wenn sie nicht
von Beobachtungsfehlern herrühren, die völlige
Richtigkeit des Grundsatzes in Frage zu stellen,
aber nicht so gross, dass nicht daraus klar einleuchtet, dass man den Grundlagen für diese Verhältnisse sehr nabe ist, und dass man sie richtig
zu erreichen hoffen kann.

Ein ähnlicher Versuch ist von Schröder ') gemacht worden, aber er geht von anderen Principien aus, welche ich hier mit seinen eigenen Worten geben will:

1. Die Aequivalente der organischen Körper haben bei correspondirenden Abständen von ihrer Siedhitze in Gasform gleiches Volum (ich habe wenigstens bis jetzt hiervon keine Ausnahme constatiren können \*\*), und im flüssigen Zustande Volume, welche gleich sind der Summe der Volume ihrer Elemente, und im Verhältniss einfacher ganzer Zahlen stehen. Kennt man daher

<sup>\*)</sup> Die Siedhitze der chemischen Verbindungen, als das wesentlichste Kennzeichen zur Ermittelung ihrer Componenten, nebst vollständigen Beweisen für die Theorie der Molecularvolume der Flüssigkeiten. I Theil, enthaltend die Kohlenwasserstoffe und die Kohlenwasserstoffoxyde, von IL Schröder, Prof. d. Phys. und Chem. zu Manheim, 1844. Ein kurzer Auszug in Poggend. Ann. LXII, 184. 337.

<sup>\*\*)</sup> Weiter unten werden wir eine solche für wasserhaltige Essigsäure kennen lernen.

de Elementar-Zusammensetzung und die Siedhitze einer Substanz, so ist ihr specifisches Gewicht gegeben. Kennt man ihre Elementar-Zusammensetzung und ihre Dampf-Dichte, so ist ihr Aequivalent gegeben.

- 2. Die Aequivalente der flüchtigen organischen Körper, so wie sie im Verhältniss zu den üblichen Atomgewichten der Metalle festgestellt sind, und die Aequivalente aller Componenten, aus welchen sie zusammengesetzt sind, enthalten lauter Doppelsteme und lassen sich daher halbiren. Die Atomgewichte der meisten Metalle sind also in der That, wie Gerhardt zu beweisen gesucht hat, um das Doppelte zu gross angenommen in Vergleich zu den Atomgewichten von Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlenstoff, Stickstoff, Schwefel und Salzbildern.
- 3. Wenn das specifische Gewicht in Gasform, oder statt dessen das Acquivalent) die Elementar-Ludulbensetzung und die Siedbitze einer Substanz gegeben sind, so lassen sich ihre Composenten angeben, so oft dieselben nicht ohne Analogien sind, d. h. so oft sie nicht Componenten enthält, die bis jetzt noch nicht ermittelt sind, deren Einfluss auf die Siedhitze noch nicht festgestellt werden kounte.
- 4. Umgekehrt: kennt man die Componenten einer Substanz, so ist gegeben: 1) ihr Aequitalent, 2) ihr Volum in Gasform oder ihre Dampfächte, 3) ihr Volum in flüssiger Form oder ihr pecif. Gewicht, und 4) ihre Siedhitze.

Sebröder hat nachher diese Principien auf ie bis jetzt bekannten Verbindungen angewandt, af welche sie angewandt werden konnten, um

dazzulegen, dass sie überall mit einer wahrhaft erstaunenden Uebereinstimmung eintreffen.

Zwischen Sehröder's und Kopp's Bekandlungsweise liegt, ansser in den angewandten Principien, eine wesentliche Verschiedenheit. Schröder ist überall der Meinung, das Richtige gefunden zu haben, alle angeführten Beweise sind seiner Ansicht nach evident, : er ist davon überzeugt und will auch seine Leser davon überzeugt haben. Diese Leichtgläubigkeit im Theoretisiren ist in neuerer Zeit eine Mode geworden, die für die Wissenschaft bedenklich werden kann. Kopp macht dagegen seine Leser nicht blos auf das:aufmerksam, was für einen Satz spricht, sondern auch auf das, was dagegen zeugt. Er hat nicht diese Leichtgläubigkeit er will seine Leser nicht von dem überzeugen, was er selbst nicht recht als völlig bewiesen erkennt, und er führt auf diese Weise Niemanden irre. Er sucht das Wahre. aber er drückt ohne Rückhalt aus, was er nur bis auf Weiteres als wahrscheinlich gefunden hat. Dies ist die einzige Art, niemals den rechten Weg zum Wahren zu verfehlen. Er bat auch auf Vieles in Schröder's Berechnungen aufmerksam gemacht, was keine gründliche Prüfung \*) aushält, und auf andere Umstände von grosser Wichtigkeit, zu welchen seine Untersuchungen geführt haben. Es sieht aus, als wären die Schröder'schen Grundsätze von derselben Art. wie unvollständige Theorien, welche bei der Anwendung zuweilen zu überraschenden und rich. tigen Sätzen führen und in anderen Fällen irre

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXIII, 283.

leiten. — Inzwischen sind Beider Arbeiten von Wichtigkeit für die Entwickelung der Wissenschaft, und ich glaube daher den Leser darauf ausmerkaam machen zu müssen.

Poggiale ') hat seine im vorigen Jahresbe-Löslichkeit richte, S. 149, angeführten Versuche über die verschiedener Körper in Löslichkeit verschiedener Körper in Wasser fort-Wasser bei ungesetzt. In Betreff der speciellen Resultate sei-gleichen Temperaturen.

peraturen.

peraturen.

Die Revision der Atomgewichte der Grundstoffe Atomgewichte. schreitet zum grossen Gewinn für die Wissenschaft fort. Bevor ich jedoch die neuen, in dem verflossenen Jahre ausgeführten Versuche anführe. will ich hier eine Revision der im letzten Jahresberichte angeführten Marignac'schen Atom-Gewichtsbestimmungen von Chlorkalium, Chlorsilber, Silber, Kalium und Chlor mittheilen. Ich habe dort Mariguac's Atomgewichtszahlen angeführt, reducirt auf den lustleeren Ranm nach den speeissehen Volumen der Elemente im chlorsauren Silberoxyd, und so wie sie als Mittel-Resultat aus allen Versuchsreihen folgen. Eine spätere Arbeit zur Revision von Atomgewichts - Bestimmungen hat mich veranlasst, diese Versuche, gewiss die zuverlässigsten, welche wir bis jetzt besitzen, einer genaueren Prüfung zu unterwerfen, wobei es mir schien, dass die Reduction auf den lustleeren Raum, nach der Condensation in einer gewissen Verbindung, zu keiner Anwendang führt, weil sie in Verbindungen verschie-

<sup>&#</sup>x27;) Deuxieme Memoire sur la solubilité des sels dans l'eau. lu M. Pogniale. Paris 1844.

dener Art verschieden ist, und weil ausserdem die Mittelzahl von mehreren Versuchsreihen nicht immer zu der richtigen führt, wenn nicht alle Versuchsreihen von der Art sind, dass eine gleich grosse Präcision in dem Resultate möglich ist, in welchem Falle eine Reihe, worin völlige Sicherheit weniger zu vermuthen steht, selbst wenn sie wenig abweichende Resultate von deuen der Reihe gibt, worin die Sicherbeit möglicher ist, doch ein weniger richtiges Resultat liefert, wenn diese Abweichungen für die Berechnung aus einem Mittel-Resultat angewandt werden.

Marignac fand bei 7 Versuchen, dass chlorsaures Kali 39,155 bis 39,167 Procent Sauerstoff Die Mittelzahl von allen Versuchen gab 39,161 und 2 von den 7 Versuchen hatten diese Zahl gegeben (Jahresb. 1844, S. 58). Und diese ist die Basis für alle folgenden. Diese relativen Zahlen 39,161 und 60,839 entsprechen 6 Atomen Sauerstoff und 1 Atom Chlorkalium, und 39;161: 60,839 = 600:932,1365. Die Sicherheit dieser Zahl ist von ausserordentlicher Wichtigkeit, welche nicht übersehen werden darf. Nach den letzten Zahlen fällt sie zu 931,92 (39,167 Proc. Sauerstoff) oder zu 932,371 (39,155 Proc. Sauerstoff) aus, was also die Grenzen ausweist, innerhalb welchen die richtige Zahl liegen muss. Es ist inzwischen wahrscheinlich, dass die Mittelzahl der richtigen so nahe wie möglich ist.

Um nun aus dieser Zahl = 932,1365 das Atomgewicht des Silbers, Chlors und des Kaliums abzuleiten, stellte Marignac folgende zwei Verauchs-Reihen an, bei denen er die in den beiden vorhergehenden Jahresberichten angefährten Umstude beabachtete, um die grösste mögliche Genugheit zu erreichen.

1. Wurde bestimmt, wie viel Chlorkslium erforderlich war, um ein bestimmtes Gewicht von is Salpetersäure aufgelöstem Silber zu fällen, wonsch nich das Gewicht von Chlorkslium zu dem Gewicht des Silbers verhält == KCl: Ag.

Chlorkalium.		Silber.	Atomgewicht des Silbers.
3,2626	Grammen	4,7238	1349,60657
15,0010	77	21,7250	1349,95400
15,0280	<b>"</b>	21,7590	1349,63788
15,1310	"	21,9090	1349,69123
15.2160	"	22,0320	1349,68656
17.3500	"	25,1220	1349,69067.

Bei 5 von diesen Versuchen stimmt das Atomzewicht bis auf die 5te Zahl überein, aber bei einem, dem zweiten in der Reihe, ist diese Zahl um mehr als um 3 höher. Die übrigen 5 beweisen, dass bier ein Beobachtungsfehler stattgefunden hat, der nicht bemerkt worden ist. Es würde also ein Fehler sein, wenn man beim Berechnen der Mittelsahl das Resultat der 5 Versuche durch Anwendung dieses Versuchs erhöhen wollte, so dass demnach dieser sein Stimmrecht verlieren Streng genommen dürfte vielleicht auch der erste Versuch nicht angewandt werden, ungeachtet das danach bereehnete Atomgewicht bis auf die 5te Zahl übereinstimmt. Die Mittelzahl von dem 5 übereinstimmenden Versuchen ist 1349.66258, worin die 3 letzten Decimale ohne Nachtheil weggelassen werden können.

2. Wurde die Quantität Chlorsilber bestimmt, welche erhalten wird, wenn man ein bestimmtes Berselius Jahres-Bericht XXV.

Gewicht Chlorkalium mit salpetersaurem Silberoxyd ausfällt. Das Gewicht des Chlorsilbers verhält sich dann zu dem des Chlorkaliums, wie deren relative Atomgewichte.

Chlorkalium.	Chlorsilber.	Atomgewicht des Chlursilbers.
17,034 Gramm.	32,761	1792,75708
14,427 ,,	27,749	1792,87835
15,028 ,,	28,910	1793,19046
15,131 ,,	29,102	1792,81187
15,216 ,,	29,271	1793,14326
Mittelzahl =	1792,956.	

3. Darauf wurde bestimmt, wie viel Chlorsilber aus einem bestimmten Gewicht von aufgelöstem Silber hervorgebracht wird, wo dann nach dem Atomgewicht des Silbers das des Chlorsilbers berechnet werden kann.

Silber.	Chlorsilber.	Atomgewicht des Chlorsifbers.
78,853 Grad	nm. 106,080	1792,94360
69,905 ,,	92,864	1792,92789
64,905 ,,	86,210	179 <del>2</del> ,68452
92,362 ,,	122,693	1792,87840
99,653 "	<b>132,383</b> :	1792,94080.

Von diesen Resultaten weicht das des dritten Versuchs zu sehr, nämlich um 26 in den ersten Decimalen ab, und es muss daher aus dem oben angeführtem Grunde ausgeschlossen werden. Die Mittelzahl von den 4 übrigen ist = 1792,92271, sie weicht also von der der verhergehenden Reihe um 33 in der zweiten und dritten Decimalstelle ab, was eine bis jetzt ganz ungewöhnliche Uebereinstimmung ausmacht. Nimmt man nun die Mittelzahl von beiden Reihen, so ist sie 1792,9393, was ohne Fehler gerade zu 1792,94 genommen werden kann. Wird von dieser Zahl das

Atangewicht des Silbers = 1349,66 abgezogen, mbleibt für das Acquivalentgewicht des Chlors = 443,28.

Zicht man dann von dem Atomgewicht des Chlorkaliums 1 Aequivalentgewicht Chlor ab, so bleibt für das Kalium 488,8565.

Wir erbalten demnach folgende Resultate:

4	Atemgewicht	Silber			•	1349,66
---	-------------	--------	--	--	---	---------

- 1 Acquivalentgewicht. Chlor . 443,28
- 1 Atomgewicht Ralium . . . 488,857
- 1 Atomgewicht Chlorkatium . 932,1365
- Atomgewicht Chlorsilber. . 1792,94,

welche dann einen grossen Einfluss auf den grössten Theil der Atomgewichts-Bestimmungen anderer Grundstoffe haben.

Dass Marignac's im vorigen Jahresberichte angegebene berechnete Zahlen in den Decimalen von jenen abweichen, kommt ferner noch davonker, dass dieser noch eine Ate Reihe angewandt batte, welche die Analyse des chlorsauren Silberoxyds betrifft. Aber die geringe Beständigkeit und leichte Zersetzbarkeit dieses Salzes machen es zu so scharfen Bestimmungen unanwendbar, weskalb diese Versuche nach meiner Ansicht kein Stimmrecht haben, wie nabe sie auch mit den verbergehenden übereinstimmen.

Unterwirst man die übrigen Marignac'schen Versuche einer ähnlichen Revision, welche ich aber bier anzuführen nicht für nöthig halte, so fällt das Atomgewicht auf folgende Weise aus:

Aequivalentgewicht des Stickstoffs . 175,06

"

- ,, Broms . . 999,62
- ,, Jods . . . 1585,992.

Atomgewicht und vom

O. L. Erdmann und Marchand ') baben vom Schwesel das Atomgewicht des Quecksilbers und gleichzei-Quecksilber, tig auch das des Schwefels einer Revision unterworsen. Das Atomgewicht des Quecksilbers wurde von Sefström bestimmt, welcher durch die Analyse des Quecksilbersoxyds fand, dass 100 Theile Quecksilber darin mit 7,89, 7,9 and 7,97 Th. Sauerstoff verbunden sind. Danach wird das Atomgewicht des Quecksilbers = 1267,53 1265,823 und 1254.705. Er nahm dann die mittlere Zahl von diesen als die der Wahrheit am nächsten kommende an. Ungeachtet sich das Queeksilberoxyd nicht recht wohl zur Bestimmung des Atomgewichts vom Quecksilber eignet, weil ein Fehler im Sauerstoffgehalt einen mehr als 12 Mal grösseren Fehler in dem Atomgewicht des Metalls veranlasst, so haben Érdmann und Marchand doch versucht, das Atomgewicht dieses Metalls auf diesem Wege genauer zu bestimmen. reiteten reines Quecksilberoxyd, zersetzten eine bestimmte Menge davon, vermischt mit Kohle von Zucker, in einem Strom von Kohlensäuregas, und wogen dann das reducirte Metall.

> Quecksilberoxyd gab Quecksilber. Atomgewicht des Metalls. 81,999 Gramm. 75,9278 Gr. 1250,623 51,0265 47,2495 1250.980 84,4905 78,243 1252,390 44,6235 41,3215 1251,408 118,3938 109,6308 1251,065 Mittelzahl = 4954,993.

Ergeben der Abrnodung zu geraden Multipla's

<sup>\*)</sup> Journ. für pract. Ch. XXXI, 392.

von Aequivalentgewicht des Wasserstoffs nehmen sie des Atomgewicht gerade zu 1250,0 an.

Das Atomgewicht des Schwefels wurde von Erdmann und Marchand auf die Weise bestimmt, dass sie eine bestimmte Gewichtsmenge sublimirten Zinnobers durch Destillation mit Kupfer zenetzten, und dann das Gewicht des Quecksilbers bestimmten. Nach dem Atomgewicht des Quecksilbers wurde das des Schwefels bestimmt.

Zimober.	Quecksilber.	Atomgewicht des Schwefels.
34,3515	29,6180	199,98
24,8240	21,4010	200,14
37,2120	32,0125	200,12
80,7517	<b>69,6309</b>	199,75.
littelzabl =	= 200,045,	wonach sie gerade 200

anachmen.

gezogen.

Das ältere Atomgewicht des Schwefels war ans einem Versuche von mir abgeleitet worden, bei dem ich ein bestimmtes Gewicht Blei mit Salpetersäure oxydirte, dann Schwefelsäure hinzufügte, verdunstete, und zuletzt über einer Spirituslampe die Schwefelsäure abrauchte. Dann wurde das Atomgewicht des schwefelsauren Bleioxyds nach dem des Blei's berechnet und davon 1 Atomgewieht Blei und 4 Atomgewichte Sauerstoff ab-

Das Atomgewicht des Blei's ist seitdem eigentlich nicht verändert worden, ungeachtet Elemente zu einer geringen Veränderung darin vorkommen bei den späteren Untersuchungen über das Atomzewieht des Blei's, welche von mir \*) angestellt varden in der Absicht um zu erforschen, ob das

<sup>)</sup> Kongl. Vet. Akad, Handl. 1830. p. 48.

Atomgewicht des Blei's mit einem so grossen Fehler behaftet sei, dass es ein gerades Multiplum vom Aequivalentgewicht des Wasserstoffs sein könnte. Zicht man aus allen den zur Reduction des Bleioxyds mit Wasserstoff augestellten Versuchen, welche erst in der 5ten Zahl eine Abweichung zeigen, eine Mittelzahl, so wird das Atomgewicht des Blei's = 1294,645 anstatt 1294,498.

Die zur Bestimmung der Quantität von schwefelsaurem Bleioxyd, welche von einem bestimmten Gewicht Blei\*) erhalten wird, angestellten Versuche, bei denen jedes Mal 10 Grammen Blei angewandt wurden, gaben folgende Resultate:

Schwefelsaures	Atomgewicht	Atomgewicht des
Bleioxyd.	desselben.	Schwefels.
14,638	1895,10	200,255
14,640	1895,36	200,715
14,644	1895,88	201,235
14,652	1897,60	202,945.

Das letzte von diesen weicht zu sehr von den übrigen ab, um Stimmrecht haben zu können. Zicht man aus den anderen drei ein Mittelresultat, so wird das Atomgewicht des Schwefels = 200,835.

Gegen diese Bestimmungsmethode des Atomgewichts vom Schwesel erinnern Erdmann und Marchand, dass das schweselsaure Bleioxyd im Glühen leicht Säure verliere. Aber wird dieses auf der einen Seite zugegeben, so ist es auf der anderen leicht, den Ueberschuss an Säure auszutreiben, ohne das Salz dabei zu zersetzen, und

<sup>\*)</sup> Ashandl. i Fysik, Kemi och Mineral. V, 394.

genicht dies, so fällt dadurch das Atomgewicht de Schwefels um so viel niedriger aus. Diese Venche sind also nicht mit diesem Fehler beinfel. Inzwisehen wurde ich doch noch zu eizer metren Reihe von Versuchen ') veranlasst.

Nachdem die Atomgewichte des Silbers und des Chloroilbers aun von Marignac so genau bestimmt worden waren, hielt ich es für wahrteleinlich, dass die Verwandlung einer bestimmten Gewichtsmenge Chloroilbers in Schwefelsilbers einer sicheren Kenntniss von dem Atomgewicht des Schwefels führen werde, besonders in diese Verwandlung in einer Temperatur geschicht, worin das Chloroilber nicht schmilzt. Aus nehreren Versuchen dieser Art, bei denen des Schwefelsilber, nachdem das Gewicht desselben bestimmt worden war, von Neuem in Schwefelwisserstoffgas & Stunde lang bis zum Glühen erbitt warde, ohne dass es sein Gewicht verändere, habe ich folgende Resultate erhalten:

Chloralber.	Schwefelsilber.	Atomgewicht des Schwefelsilbers.	Atomgewicht des Schwefels.
6,6075 Grus.	5,715 Grm.	1550,760	201,100
9,2323 ,,	7,98325 ,,	1550,388	200,728
10,1775 ,,	8,80075 ,,	1550,300	200,640
12,9815	11,2405 ,,	1550,410	200,750

Der erste Versuch ist mit einem Beobachtungsschler behaftet, welchen ich erst bemerkte, als
ich ihn nicht mehr berichtigen konnte, bestehend
in einem geringen Auflug von Schwefel in dem
interen Theil des Rohrs. Wird dieser verwor-

<sup>&#</sup>x27;) Kongl. Vet. Akad. Handl. 1844, welche sich jedoch

sen, so wird die Mittelsahl aus den drei übrigen Versuchen für das Atomgewicht des Schweselsilbers = 1550,366, und wird davon 1 Atemgewicht Silber = 1349,66 abgezogen, so bleibt für das Atomgewicht des Schwefels = 200,706, was der Mittelzahl aus den Versuchen mit schwefelsaurem Bleioxyd so nehe wie möglich kommt. Da die Mittelzahl aus beiden Reihen dem Resultat des vierten Versnehs ganz nahe kommt, so nehme ich 200,75 für das Atomgewicht des Schwe-Aber durch diese Veränderung entstehen auch Veränderuugen in allen den Atomgewichten, welche auf Schwefel oder Schwefelsäure beruhen. Es wird vom Calcium = 251,61, vom Magnesium = 158,14, vom Thorium = 841,6, vom Zirkonium = 419,25, vom Tantulum = 998,365, das Aequivalentgewicht des Arseniks wird = 938,88 und das des Fluors = 235,435.

Atomgewicht des Kupfers,

Erdmann und Marchand ') kaben fermer das Atomgewicht des Kupfers untersucht, durch Reduction des Kupferoxyds mit Wasserstoffgas, sie haben folgende Resultate erhalten:

Kupieroxyd.	Kupfer.	Atomgewicht des Kupfers.
63,8841	51,0320	397,071
65,1466	52,0290	396,635
60,2878	48,1540	396,758
46,2700	36,9449	396,187

Mittelzahl = 396,633. Diesen Versuchen mangelt jedoch die Genauigkeit, welche sie erreichen können, weil einer in der dritten und alle in der vierten Zahl abweichen. Bei meinen Versuchen

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 389.

iber das Atomgewicht des Kupfers variirte das Atomgewicht zwischen 395,00 und 395,695. Das bibere Atomgewicht in Erdmann's und Marchand's Versuchen kann von zu starkem Glüben des Oxyds vor dem Versuche abhängen, indem wir weiter unten sehen werden, dass das Kupfersyd beim starken Glüben Sauerstoff verliert.

Da das Atomgewicht des Goldes von dem des Atomgewicht Quecksilbers abgeleitet und dieses nun in Frage des Goldes. gestellt worden ist, so habe ich Versuche angestellt, um es durch Analyse des Chlorgold-Kaliums zu bestimmen, wo die Vergleichung zwischen dem relativen Gewicht des Goldes und des Kaliums einen sicheren Grund für die Berechnung abgibt \*).

Nach d. Reduct. mit Chlorkalium. Gold. Angewandtes Atomgewicht Salz Wasserstoffgas, des Goldes. 4.1445 2,9775 0,8185 2,159 2458,745 2,2495 1,61625 0,44425 1,172 2459,120 5,1300 3,6360 1,01375 2,67225 2457,120 1,77725 3,4130 2,45125 0,6740 2457,92 2,1880 4.19975 3,01975 0,8295 2458,73 જો Mittelzahl = 2456,83.

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 121, Atomgewicht die Untersuchung von Svanberg und Norlin des Eisens. über das Atomgewicht des Eisens an, ohne dabei über die Einzelheiten der Versuche berichten zu können, indem sich damals die Abhandlung darüber noch im Druck befand. Ich will dies hier mehtragen.

<sup>&#</sup>x27;) Kongl. Vet. Akad. Handl. för 1844.

Es wurden zwei Versuchs-Reihen angestellt: Oxydation mit Salpetersäure und Reduction von gewogenem Eisenoxyd mit Wasserstoffgas.

Zu der ersten Reihe wurde Klavierdraht von No 12 angewandt, in welchem nach ihren Versuchen die Spuren von Kohlenstoff und Kiesel unbestimmbar gering waren. Er wurde in einem gewogenen Glaskolben aufgelöst, darin zur Trockne verdunstet und geglüht, so lange der Rückstand an Gewicht verlor.

Eisen.	Eisenoxyd.	Atomgewicht des Eisens.
1,5257 Grm. gaben	2,1803 Grm.	349,610
2,4051 ,, ,,	3,4390 "	348,936
2,3212 ,, ,,	3,3194 "	348,802
2,32175 ",,	3,3183 ,,	349,468
2,2772 ,, ,,	3,2550 ,,	349,335
2,4782 ,, ,,	3,5418 ,,	349,502
2,3582 ,, ,,	3,3720 ,,	348,915.
Mittelzahl = 349,		-

Die zweite Reihe geschah durch Reduction von reinem geglüheten Eisenoxyd mit Wasserstoffgas. Die Resultate davon sind folgende:

Eisenoxyd.	Eisen.	Atomgewicht des Eisens.
2,98353 Grm.	2,08915 Gra	
2,41515 ,,	1,6910	350,2755
2,99175 "	2,09455 ,,	350,185
3,5783 "	<b>2</b> ,505925 ,,	350,523
4,1922 ,,	2,9375 ,,	351,1835
3,1015 ,,	2,17275 "	350,916
2,6886 ,,	1,88305 "	350,644.
•	50.5867.	

Hier findet die Eigenthümlichkeit statt, dass beide Reihen um eine verschiedene Mittelzahl schwarken, verschieden um 1 in der dritten Zahl, mid iss diese Abweichung für die Reihe constant ist. Daraus muss dann nothwendig folgen, iss eine von beiden Methoden einen eonstanten Fehler hat, welcher darauf hinausgeht, das Resaltat zu hoch oder zu miedrig zu geben. Es will scheinen, dass dieser Fehler der Oxydationsreihe augehöre, indem bei den Versuchen, welche von mir zur Prüfung angestellt wurden, wobei ich ein durch Umschmelzen mit Eisenoxydut von Kohle und Kiesel gereinigtes Eisen anwandte, bei 2 Versuchen folgende Resultate erhalten wurden:

Eisen.	Eisenoxyd.	Atomgewicht des Eisens.
1,586	2,265	350,369
1,4133	2,0185	350,270,

welche Resultate in die Grenzen der Resultate der Reductionszeihe fallen und ausweisen, dass die Oxydations - und Reductions - Reihen um einerlei Zahl sehwanken müssen. Für die Berechnung des Atomgewichts vom Eisen nach diesen Venachen ist es also erforderlich, die 7 Versuche, welche um 349 schwanken, ganz zu verwerfen, indem ihr Fehler wahrscheinlich darin besteht, dass sieh beim Glühen Bestandtheile von der Säure mit dem Kali des Glases vereinigen und dadurch einen scheinbaren Zuschuss zu dem aufgenommenen Sauerstoff machen.

Legt man nun die Resultate von meinen beiden Oxydations-Versuchen zu den 7 Reductions-Versuchen, so haben wir 9 Versuche, um daraus ine Mittelzahl zu nehmen, welche danu = 350,527 vird.

Auch Erdmann und Marchand haben eine Reihe von Versuchen über des Atomgewicht vom Eisen augestellt, bei deuen sie Eisenoxyd mit Wasserstoff reducirten. Die Versuche wurden mit grösseren Gewichtsquantitäten angestellt, zwischen 9 und 29 Grammen. Die Resultate varüren unter sich viel mehr als die von Svauberg und Norlin. Ich will hier das Maximum und Minimum anführen:

24,236 Gr. Eisenoxyd gaben 16,956 Gr. Eisen. Atgew. = 349,70. 14,251, ,, ,, 9,892, ,, ,, = 350,74.

Sie unterscheiden sich also um eine ganze Zahl schon in der dritten Ziffer. Nach ihrer Gewohnheit berechnen sie das Atomgewicht des Eisens gerade zu 350, ungeschtet es 5 von 8 Versuchen höher gegeben haben.

Atomgewicht des Zinks.

Favre ') hat das Atomgewicht des Zinks untersucht, welches er, wie im vorigen Jahresberichte angeführt wurde = 412,5 oder als ein gerades Multiplum vom Aequivalentgewicht des Wasserstoffs gefunden hat. Die Beschreibung seiner Versuche war damals noch nicht zu meiner Kenntniss gekommen. Die Versuche geschahen auf zweierlei Weise. 1) Durch Verbrennen von oxalsaurem Zinkoxyd in einem geeigneten Apparate, Auffangen der Kohlensäure und Vergleichung ihren Gewichts mit dem des zurückbleibenden Zinkoxyds, dessen Atomgewicht dann nach dem der Kohlensäure berechnet werden konnte. Das Atomgewicht wurde nach dem Mittel von 4 Versuchen = 412,63. 2) Durch Auflösen von Zink in ver-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Cb. et de Phys. X, 163.

dimter Sehweselsäure und Verwandeln des sich die entwickelnden Wasserstoffgases durch Hinüberleiten über glühendes Kupferoxyd in Waser, wobei sich dann die Quantität des Wassers ze der des aufgelösten Zinks verhielt wie ihre Atomgewichte. Die Mittelzahl von diesen Versuchen war = 412,16. Zur Controllrung der Richtigkeit dieser auf künstlichen Umwegen erbeitenen Resultate veurden die im vorigen Jahresherichte, S. 131, mitgetheilten Versuche von A. Erdmann angestellt.

Bei den Versnehen über weue Verbindungen Atomgewicht des Chroms, welche von Peligot angestellt worden sind und welche ich weiter unten anführen werde. hat derselbe das Atomgewicht des Chroms niedriger gefunden, als die von mir bestimmte Zehl, und nicht höher als 335 oder nicht niedri-Das you mir destimate Atomgeger als 325. wicht war nach einer ziemlich indirecten Methode") bestimmt worden. Nämlich dadurch, dass ich das Gewicht von derjenigen Quantität von ehromsaurem Bleioxyd bestimmte, wolches ans einer bestimenten Quantität.wasserfreien salpetereauren Bleioxyde erhalten wurde, wobei 10 Gr. salpetereaures Bleioxyd 9,8772 Gr. chromsaures Bleioxyd gaben, and von 40 Gr. chromsaurem Bleioxyd 2,425 Gr. Chromoxyd erhalten wurden. Danach wurde des Atomgewicht des Chroms zu 351,815 berechret. Die Analyse des wasserfreien Chlorekroms beferte 15,61 Gr. Chlorsiber auf 3,05 Gr. Chromoxyd, so dass sie zu der Zahl 375 führte, veil das Salz basisch war, und die Analyse des

<sup>&</sup>quot;) Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineralogi. V, 477.

chromsauren Baryts gab von 10 Gr. davon 9,1233 schwefelsauren Baryt und 3,043 Gr. Chromoxyd, entsprechend dem Atomgewicht = 335,65, weshalb ich glaubte, vorzugsweise den zuerst angeführten Versuch wählen zu müssen, welcher ein zwischen das von beiden fallendes Resultat gab. -Indem ich die Unmöglichkeit einsah, auf diesen Wegen ein genaues Resultat zu erhalten, forderte ich Berlin zu Vereuchen auf, das Atomzewicht sicherer zu bestimmen, und zwar durch die Analyse des neutralen chromsauren Silberoxyds, welches eine hinreichende Hitze verträgt, nm sicher wasserfrei erhalten zu werden. hat derselbe ausgeführt. Das Silbersalz wurde mit Salzsäure und Alkohol behandelt, das zurückbleibende Chlorsilber in einem Gefässe durch Abgiessungen gewaschen, geschmolzen und gewogen. Die davon durchgegangene Flüssigkeit wurde mit Ammoniak im Ueberschuss vermischt, dann zur Trockne verdunstet und aus dem Rückstande der Salmiak mit Wasser ausgenegen, worauf das zurückgebliebene Chromoxyd geglüht und gewogen wurde. Fünf Versuche gaben des Atomgewicht = 328,8 328,46 328,83 327,83 and 328,04. Mittelzahlı 328,39, welche also zwischen die von Peliget angegebenen Zahlen fällt.

Bei dem Niederschlagen des salpetersauren Bleiexyds mit neutralen chromsauren Kali fund er, dass das chromsaure Bleiexyd stets eine Meine Portion von dem Salz mit sieh niederschlägt, welches zuletzt im Ueberschuss in der Lösung bleiht. und dass also dadurch ein zuverlässiges Resultanicht zu erhalten steht.

Erdmann und Marchand') haben in Be- Atomgewicht zug zuf meine im Jahresberichte 1844, S. 106, angeführten Versuche über das Atomgewicht des Calciums und auf die dabei gemachten Einwürfe gegen ihre Versuche mit gefällter kohlensaurer halkerde meine eignen Versuche bestätigt, dass nimlich Wasser darin enthalten ist, welches sich nicht eher daraus entfernen lässt, als bis auch Kohlensaure darans wegzugehen anfängt, und dass also bei ihren ersten Versuchen über das Atomgewicht des Calciums die Kohlensäure, wonach das Atomgewicht berechnet wurde, eine unbestimmte, wenn auch nicht grosse Quantität Wasser enthalten hatte, woraus wiederum folgt, dass wenn diese Quantität bekannt gewesen und abge-<sup>20</sup>gen worden wäre, das Atomgewicht höher als 250 ausgefallen sein würde.

Jetzt baben sie natürlichen kohlensauren Kalk analysirt, welcher 0,036 bis 0,049 Procent fremder Stoffe eingemengt enthiclt, nägnlich Talkerde, Manganoxyd und Eisenoxyd. Nach dem Trocknen bei + 2000 wurde er kaustisch gebrannt und ans dem Rückstande wurde, nachdem davon abgezogen war. was nicht Kalk ist, das Atomgewicht der Kalkerde aus dem Glühverluste berechnel, angenommen, dass dieser wasserfreies Kohlensiuregas sei. Die Mittelzahl von 4 Versuchen gab für das Atomgewicht des Calciums = 250,39.

Diese Versuche haben 2 Unvollkommenheiten. Die erste besteht darin, dass der natürliche Kalkipile dieselbe Eigenschaft besitzen kann, Wasm zurückzubalten, bis die Kohlensäure darCalciums.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. für pract. Chem. XXXI, 269.

aus weggeht, wie der künstliche kohlensaure Kalk. Darüber ist von ihnen kein Versuch augestellt worden. Ich habe ihn jedoch gemacht und gefunden, dass vollkommen klarer isländischer Spath, nachdem er zu einem seinen Pulver gerieben und bei + 2000 getrocknet worden ist, beim Glühen in einer Retorte sichtbar Wasser gibt, welches dem Kohlensäuregas folgt, sich dann im Retortenhalse absetzt und dessen Quantität also die übersteigt, welche durch die Tension des Wassers dem warmen Kohlensäuregas folgt, welches ich in dem Retortenhalse nicht abkühlte. Demnach ist also auch dieses Mal das Atomgewicht des Calciums vom Kohlensäuregas + einer geringen, der Quantität nach unbestimmten Quantität Wassers berechnet worden. andere Fehler liegt darin, dass der Kohlensäuregehalt der Talkerde, des Manganoxyduls und Eisenoxyduls als mit der Kalkerde verbunden betrachtet worden ist. Diese Quantität mag gering sein, aber sie hat Einfluss bei der Atomberech-Ich löste den Doppelspath in Salzsäure auf und fällte die gesättigte Lösung mit Kalk-Der Niederschlag war weiss und wurde in der Lust grün und nachher gelb, was beweist, dass das Mineral die kohlensauren Oxydule jener Nach allem Diesem fügen sie Metalle enthält. hinzu, dass kein Grund vorhanden sei, in dem Resultat ihrer ersten Versuche eine Veränderung zu machen, welches 250 ergeben hatte. dass sich dieses auf ein durch den Wassergehalt fehlerhaft angenommenes Gewicht von Kohlensäuregas gründet, haben sie zugegeben. Mag dann die Frage nicht unbefugt angesehen werden: Weldes Vertrauen kann man zu Atomgewichts-Besimmungen haben, bei denen so etwas gescheber kann.

Bei dem von mir im Jahresberichte 1844, S. 110, angeführten Atomgewicht des Calciums muss eine Veränderung gemacht werden, welche aus der Herabsetzung des Atomgewichts vom Schwefel folgt und wonach das Atomgewicht = 251,4884 oder 251,489 wird.

Ceber die Atomgewichts - Bestimmungen von Marignae haben Erdmann und Marchand') einige Bemerkungen mitgetheilt, welche dahin fibren, dass sie im Grunde wohl fehlerhaft geang sein könnten, um das Atomgewicht des Chlors ze einem Multiplum von 19,5 zu machen. Hierauf hann nur die Antwort gegeben werden: man mache erst eben so sichere', eben so viele, und van mehreren Seiten so mit einander übereinstimmende Versuche, wie Marignac, und beertheile dann was das Resultat beweist.

Ueber den Gehalt der Lust an Kohlensäure in Atmosphärider Stadt Paris sind von Bonssingault ") sehr sehe Luft.
Gebalt derselinteressante Versuche angestellt worden. werde hier in der Kürze die Resultate seiner Un- lensäure zu Paris, verglitersuchung anführen. Nach einer ungefähren Be- chen mit derechnung werden in dieser grossen Stadt in 24 ren Gehalt Standen solgende Quantitäten Kohlensäuregas her- sufdem Lande. wrgebracht, nämlich durch: 8. ;

Ich ben an Koh-

"a s Wegan ar bo

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 278.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 456. Berzelius Jahres-Bericht XXV.

das Athmen des:	Volks	336,777	Cab.	Meter.
", der	Pferde	132,370	"	"
Verbrennung vor	Holz	855,385	>>	"
,,	Holzkohle 1		"	,,
,,	Steinkohle		"	"
,,	Wachs	1,071	• •	• ,,
,,	Telg	25, <b>722</b>	<b>"</b> "	"
"	Oel ,	28,401	<b>&gt;&gt;</b> '	, ,,

Zusammen = 2,944,631 Cub. Meter.

Da also in 24 Stunden fast 3 Mill. Cub. Meter (ungeführ 30 Millionen Cub. Fuss) Kohlensäuregas täglich in dem Raume, welcher von der Stadt Paris eingenommen wird, entwickelt werden, so sollte man daselbst und in einiger Entfernung davon einen bemerkburen Unterschied in dem Gehalt der Atmosphäre an Kohlensäuregas erwarten, aber dieser Unterschied wird durch die Neigung der Gase zur Diffusion kaum bemerkbar. Bei den länger des ein Jahr lang fortgesetzten Versuchen zur Paris wurden folgende Variationen erhalten:

Kohlendige

	izomensauie.							
1840	Januar	3,5	10000	Theile	vom	Volum	der	Laft.
	August	3,8	•	12		<b>,</b>		
	September	4,0		"		"	•	
	October			,,	•	,,		•
	November'.'			"		"	••	•
	December'.		f •	,,		<b>,,</b> .		
1841	März			,,		"		'
	Mai	4,3	•••	. 22	• • •	<b>))</b> .	•	
	Juli	4,3		,,	•	22		• :

oder ungefähr dieselben Variationen, wie am allen anderen Orten, und die Beobachtungen, welche gleichzeitig zu Paris und St. Cloud gescha

hen, gaben an dem ersteren Orte 4,13 und an dem letzteren 4,14.

Aber als die vergleichenden Versuche gleichzeitig an einem entfernteren Orte geschahen, nämlich zu Andilly bei Montmorency, so konnten kleine Unterschiede entdeckt werden, aber so klein, dass sie sich erst am deutlichsten answiesen, wenn man den Kohlensäuregehalt zu Paris = 100 setzt, wo er dann zu Andilly 94 bis 98 und zuweilen auch derselbe war. Dieses Resultat stimmt auch mit der Erfahrung überein, die man über das rasche Verschwinden des Kohlensäuregases aus Räumen gemacht hat, in welchen grosse Volks-Versammlungen stattfanden und worin eine Menge von Lichtern und Lampen brannten.

Morren ') (d. Aeltere, in Rennes) hat eine Lust im Wasgrosse und wichtige Arbeit über den Lustgehalt im Wasser, besouders im Seewasser (der Gegend von S. Malo) ausgeführt, welche solgende Resultate gegeben hat:

- 1. Bas Seewasser enthält weniger Luft als süsses Wasser. In süssem Wasser variirt der Luftgehalt von ½50 bis ½25 oder selbst ½20 vom Volum des Wassers. Süsses Wasser verliert seinen Luftgehalt leichter als Seewasser.
- 2. Unter Normal-Umständen enthält bei trübem Himmel das süsse Wasser (sei es destillirt oder fliessendes Flusswasser) eine Luft, welche 32 Proc. Sauerstoffgas und 2 bis 4 Proc. Kohlensäuregas enthält. Unter ähnlichen Umständen ist der Sauerstoffgas-Gehalt in der Luft aus See-

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys., XII, 5.

wasser = 33 Proc. und der der Kohlensäure = 9 bis 10 Procent.

- 3. An sonuenklaren Tagen variirt die relative Proportion von Sauerstoffgas, Stickgas und Kohlensäuregas sehr stark im Seewasser, und mehr bei ruhigem als bei stürmischem Wetter.
- 4. Nach mehreren sonnenklaren Tagen befindet sich der Sauerstoffgehalt im Zunehmen und erreicht sein Maximum, wenn die Luft am klarsten ist.
- 5. Je mehr sich das Sauerstoffgas vermehrt, desto mehr veräudert sich das Kohlensäuregas (in Folge der Zersetzung des letzteren durch Pflanzen und kleine Thiere unter dem Einflusse des Sonuenlichts); aber die Relation zeigt sich nicht constant.
- 6. Die Grenzen zwischen dem Sauerstoffgehalt an dem trübesten und an dem klarsten Tage
  liegen zwischen 31 und 39 Proc. Sauerstoffgas
  in dem Luftgehalt, welcher an diesen verschiedenen Tagen aus dem Wasser gezogen wird.
  Aber da das Seewasser bei schönem Wetter mehr
  Luft enthält, so kann man mit Zuversicht sagen,
  dass der Sauerstoffgasgehalt auf 5½ Liter Seewasser von dem trübesten bis zu dem klarsten Tage
  von 29,7 bis 53,6 Cub. Centimeter variirt, welche Grenzen also weit ausgedehnter werden, als
  wenn die Rechnung bloss vom Volum der Luft
  geschieht.
- 7. An Orten, wo das Seewasser mehr eingeschlossen, und gewöhnlich eine üppige See-Vegetation vorhanden ist, kann die Variation auf 5½ Liter von dem Seewasser von 20,78 bis zu 76 Cub. Centimeter Sauerstoffgas gehen.

- 8. In dem freien Seewasser entdeckt das Mikroscop eine höchst unbedeutende Anzahl von Infesionsthieren.
- 9. Wenn sieh der Sauerstoffgehalt im Seewasser in grösserer Menge entwickelt, so theilt er sich von dem Wasser der Luft mit.
- 10. Dies zeigt sich am besten bei eingeschlossenen und mit einer reichen Vegetation ausgestatteten Seewasser - Pfühlen. Sammelt man da die Lust ganz nabe über der Oberstäche des Wassers suf, so findet man darin 23 bis 24 Procent Sauerstoffgas.

Natterer ') bat, wie ich schon im Vorher- Stiekstoff. gebenden ansubrte, das Stickoxydul in fester und Stickoxydul in füssiger Form hervorgebracht. Er bereitete das Gas ans salpetersaurem Ammoniumoxyd und pumpte es in den Behälter, bis dieser 4 Kilogramm an Gewicht zugenommen hatte. Wenn man dann das lässige Oxydul durch eine stecknadelfeine Oeffaung in ein Glasgefäss ausströmen liess, so bildete sich sehr wenig Oxydul in fester Form, indem sich der grösste Theil davon gasförmig zerstreute. Auf einen Tisch gefallene Tropfen kommen zwerst ins Sieden und erstarren darauf. Wurde die Ausströmungs - Oeffnung ein wenig grösser gemacht, so floss das Oxydul flüssig aus sad er bekam ein Trinkglas voll davon. Liquidum erhält sich besser als flüssige Kohlenware und kühlt sich durch seine Verdunstung bis zu mer niedrigeren Temperatur ab, als Kohlensäure. En zu diesem Zweck eingerichtetes Thermomew sank bis - 1050, und als es dann herausge-

<sup>)</sup> Poggend. Ann. LXII, 133.

zogen wurde, erstarrte das Oxydnl an der Kugel, und die Temperatur sank bis zu - 1150, welches der Schmelzpunkt zu sein scheint, während — 1050 der Siedepunkt ist. Das Liquidum sieht milchig aus, vermuthlich von aufgeschlämmtem festen Oxydul. Sein specif. Gewicht ist nahe 1,15. auf ein freies Filtrum gegossen, so erstarrt es zu einer festen, nicht porösen, weissen Masse, indem einige klare Tropfen durchgehen, worauf es hald erstarrt zu einem Rohr, welches sich durch das Nachfolgende verlängert. dann nicht in der Luft, sondern es verdunstet allmälig und wird direct zu Gas. Schwefelkohlenstoff und Phosphorchloriir erstarren nicht bei der niedrigen Temperatur von - 1150.

Salpetrige henden Metallen.

Bekanntlich hat Dulong gefunden, dass gas-Saure mit glu-formige salpetrige Saure, wenn man sie über glühende Metalle leitet, das Metall oxydirt und zu Stickgas reducirt wird. Marchand \*) gibt an, dass die Temperatur, wenn dies vollständig geschehen soll, ziemlich hoch sein muss. gelinden Glüben wird Stickoxydgas gebildet. Wird das Gas in kaustisches Kali geleitet, so wird es davon absorbirt, und wird die Lösung von Sauerstoffgas oder atmosphärischer, Luft berührt, oxydirt es sich zu salpetrigsaurem Kali, wedurch es gelb wird.

Verbindung ger Säure mit salpetriger Säure.

Fremy hat Verbindungen der schwestigen von schwesli- Säure mit salpetriger Säure von mehrsacher Art entdeckt, die aber für sich keine Dauer zu besitzen scheinen, sondern nur in Verbindung mit Alkali, worin sie mehrere ucue Klassen von Sal-

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 492.

zen bilden. Die Untersuckung ist nicht vollendet, aber was bis jetzt über diese Salze bekannt gemacht worden ist, werde ich weiter unten bei den Salzen auführen.

Bekanntlich glückte es Rose, eine Verbindung Verbindungen von Stickoxyd mit wasserfreier Schwefelsaure her-des Stickoxyds vorzubringen (Jahresb. 1840, S. 55), welche keine Merkmable von krystallinischer Textur hatte. Nachher haben A. Rose und De la Provostaye, jeder für sich, eine früher bekannte Verbindung von krystellinischer Textur untersucht, von welcher der erstere gefunden zu haben glaubte, dass sie eine Verbindung von Stickoxyd mit Schweselsaure sei, und der letztere, dass sie ans 4 Atom salpetriger Säure und 2 Atomen Schweselsäure bestehe (Jahresb. 1842, S. 45). Diese Verbindangen hat nun Koone ') in Untersuchung gezogen und er hat durch unwiderlegbare Versuche bewiesen, dass die krystallisirte Verhindung nicht aus concentrirter Schweselsäure und reinem Stickoxydgas erhalten wird. Dieselbe Erfahrung haben auch Mosander") und Barreswil"") gemacht, beide dadurch, dass sie die Säure über Quecksilber mit reinem Stickoxydges in Berührung brachten, welches dann nicht cher absorbirt wurde, als bis man ein wenig Sauerstoffgas hinzuliess, wodurch sich die krystallisirte Verbindung sogleich bildete. Schon lange Zeit vorher batte Gay-Lussac dasselbe gefunden und gezeigt, dass diese krystallisirte Verbindung nichts ande-

<sup>)</sup> L'Institut, No 573, p. 425.

<sup>&</sup>quot;) Ölversigt af K. V. Akad. Förhandl, 1844. p. 184.

<sup>&</sup>quot;") L'Institut, No 575, p. 10.

res ist, als eine Verbindung von Schweselsäure mit salpetriger Säure. Diese Frage kann alse nun als entschieden angesehen werden.

Aber in Betreff der von Rose hervorgebrachten krystallinischen Verbindung von Stickoxyd und wasserfreier Schweselsäure erklärt Koene, dass auch diese kein Stickoxyd, sondern salpetrige Säure enthalte, wozu er den Beweis von dem von Rose angegebenen und anders schwierig erklärbaren Umstand hernimmt, dass sie bei der Destillation mit Alkohol salpetrigsaures Aethyloxyd liefert. Dies kann jedoch erhlärt werden, wenn sich bei derselben Gelegenheit auch schwefelsaures Ammoniumoxyd bildet, was nicht untersucht worden ist. Aber da Koene auf den Grund seiner Versuche behauptet, dass Rose kein reines und von darin abgedunsteter Salpetersäure oder salpetriger Säure freies Stickoxyd gehabt habe, und dass sich wasserfreie Schwefelsäure nicht mit dem Stickoxyd vereinigt, sondern in dem Gas abdunstet, so läugnet er direct Rose's Erfahrung und macht dessen Angabe zu einem reinen Irrthum. Koene gibt nicht an, ob er sich darüber Sicherheit verschafft habe, dass die von ihm angewandte ranchende Säure wirklich wasserfreie B oder nur HS, welche beide fest und rauchend sind, gewesen sei.

Untersalpetersäure.

Bekanntlich nimmt die Dumas'sche chemische Schule, welche den metaleptischen Ansichten huldigt, an, dass die Verbindung N sich in manchem Fällen wie ein einfacher Körper verhalte und in mehreren chemischen Verbindungen z. B. 1 Aequivalent Wasserstoff oder 1 Atom Sauerstoff er-

setze. Diese wenig annehmbare Ansicht wird von Koene ') bestritten, welcher mit den Resultaten von mehreren früher angestellten Untersuchungen darzulegen sucht, dass sich, wenn N auf eine nicht sauerstoffbaltige Verbindung von Kohlenstoff and Wasserstoff einwirkt und sich damit vereinigt, das eine Atom Sauerstoff mit dieser zu einem Oxyde verbinde, welches mit der dadurch gebildeten salpetrigen Säure in einer salzartigen Verbindung bleibe, so dass, wenn das zusammengesetzte nicht oxydirte Radical durch R ausgedrückt wird, die Verbindung RO + A und nicht R + N entsteht, oder wenn der Körper, auf welchen das N einwirkt, Sauerstoff enthält and 1 Acquivalent Wasserstoff verliert, 1 Atom Wasser abgeschieden und eine Verbindung von einem organischen Oxyd mit salpetriger Säure gebildet wird. Wenn, wie dies gewöhnlich der Fall ist, Salpetersäure auf den organischen Körper einwirkt, so geschieht es, dass 1 Atom Sauerstoff ans der Säure 1 Aequivalent Wasserstoff wegnimmt und 1 anderes Atom Sauerstoff daraus den organischen Körper in Oxyd verwandelt, mit dem sich die salpetrige Säure vereinigt. Dies ist ganz dieselbe Ansicht, welche ich zur Erklärung der chemischen Natur dieser neuen Producte angewandt habe, gegen die er jedoch zuletzt einige Bedenklichkeiten auswirst, hergeleitet von der Anwendung seiner Ansicht von der chemischen dithionigen Säure sammensetzung der

<sup>)</sup> In einer der Kongl. Vet. Akademie eingesandten Abbandlung, welche in den Akad. Handl. für 1844 enthalten ist-

der Trithionsaure, welche er mit S und mit  $\ddot{\mathbf{S}} + \ddot{\mathbf{S}}$  ausdrückt, d. h. dass in ihnen 1 Atom von dem Radical 1 Atom Sauerstoff ersetze. Zuletzt kommit er auf einige Betrachtungen über die wahre chemische Natur von H und schliesst diese mit folgenden Worten: "Wenn N als N+N oder als N + 2N anzuschen wäre, so müsste es in beiden Fällen eine grössere Festigkeit in der Zusammensetzung haben als H + N, weil die ersteren aus Stickoxyd mit Salpetersäure gebildet werden können und die Stabilität, nach der Hypothese, auf dem Verwandtschaftsgrade beruht, d. h. dass sie proportional ist dem Vereinigungsstreben zwischen den binären Verbindungen, welche diese Zusammensetzungen ausmachen. da die Erfahrung zeigt, dass die Untersalpetersäure weniger stabil ist als die wasserhaltige Salpetersaure, so kann sie nicht als eine Verbindung von Salpetersäure mit salpetriger Säure oder mit Stickoxyd betrachtet werden."

Die Gründe für diesen Schluss sind nicht richtig, aber der Schluss selbst kann es darum doch sein. Nichts ist gewöhnlicher, als dass ein höherer Oxydationsgrad von einem Radical einen niedrigeren reducirt, wenn ein Zwischengrad zwischen ihnen existirt. So z. B. wird die Eisensäure in dem eisensauren Kali durch Eisenoxydulhydrat zu Eisenoxyd reducirt, ungeachtet der Verbindung der Eisensäure mit dem Alkali, und dies beruht also nicht auf einem Vereinigungsstreben zwischen den Producten, dem Eisenoxyd und Kali, welche nicht existirt. Wasser ist stets eine stärkere Basis als

eine von den Oxydationsgraden des Stickstoffs. Aber nehmen wir den Gegenstand von allgemeineren Gesichtspunkten aus in Betraeht, so bekommt Koene's Schluss, dass Wein eignes Oxyd sei, einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit. Wir haben nämlich eine grosse Anzahl von Oxyden, welche zwischen R und einem höheren Oxydationsgrad von R liegen, entweder ist er A oder A. Dergleichen existiren beim Mangan, Chrom, Wismath, Antimon, Osmium, Stickstoff, Chlor. einigen Metallen, z. B. Kobalt, Nickel, Blei, Zinn, Palladium, Iridium und Platin existirt er, ungeachtet dieselben keinen höheren Oxydationsgrad haben, und bei den 4 letzteren ist er bald eine Salzbasis und bald eine Säure. wir sehen, dass die Natur in Allem meine Gesetze befolgt, welche für den einen wie für den anderen Grundstoff gelten, und es wohl nicht richtig sein kann, die Formeln Mn, Er, Co, Ni, P, Pd, Pt, Sn, Fe anstatt Mn, Cr, Co, Ni, Pb, Pt, Sn, Fe anzuwenden, so scheint daraus zu folgen, dass es richtiger sein müsse, die Zusammensetzung für die damit analogen Verbindungen anderer Grundstoffe z. B. durch N. Cl. Bi, Sb auszudrücken, wodurch die Verbindungsreihen dieser Körper mit dem Sauerstoff für die bis jetzt bekaant gewordenen Oxydationsgrade zur völligen Analogie mit den übrigen Grundstoffen überge-Die Oxydationareibe des Stickstoffs wird dann A, N, A, N, A, und in der That finden wir Rose's schwefelsaures Stickoxyd aus NS zusammengesetzt, woraus also folgt, dass das Atom von

dem Stickoxyd nicht von A, sondern von N ausgemacht wird. Diese wäre also die allgemeine Zusammensetzung dieser Oxyde in völlig isolirter Form; aber diese Zusammensetzung verbindert keineswegs, dass die Oxyde, deren Bestandtheile loser zusämmengehalten werden, wenn sie mit anderen Körpern, z. B. mit Wasser oder Basen, in Berührung kommen, sich in Verhältnissen umsetzen, welche durch das Vereinigungsstreben des hinzugekommenen Körpers bestimmt werden, und dass aus 4 N, beim Hinzukommen von einer geringen Quantität Wasser HN + HN entsteht, gleichwie wir wissen, dass mehr Wasser, wenn es dieser Verbindung hinzugesetzt wird, das erste Glied darin auflöst, so dass aus 3N HN und 4N entstehen. Wie es sich in der Wirklichkeit verhält, kann nicht auf dem Erfahrungswege entschieden werden, aber die letztere von diesen Ansichten, ist vollkommen eben so wahrscheinlich wie die andere, und die Analogie mit der Verbindungsreihe anderer Grundstoffe legt vielleicht eine vergrösserte Wahrscheinlichkeit auf ihre Seite.

Koene hat in derselben Abhandlung auch Untersuchungen über die Einwirkungen von Salpetersäure und Salzsäure auf einander angeführt, durch welche er mit zweckmässigen Versuchen völlig bestätigt hat, was wir früher, nach dem Bekanntwerden von Humphry Davy's Versuchen geschlossen hatten, dass nämlich aus salpetriger Säure und Salzsäure kein Königswasser entsteht, sondern dass dies nur mit Nund mit Ngeschieht. Sind Salpetersäure und Salzsäure concentrirt, so wirken sie noch mehrere Grade unter dem Gefrirpunkte

auf einander, sind sie mit Wasser gemengt, so ist dazu, je nach der ungleichen Verdunnung, mehr oder weniger Wärme erforderlich, und nach starker Verdünnung bedarf es des Zusatzes eines Körpers, welcher sich mit dem Chlor zu vereinigen strebt. Ich führte im letzten Jahresberichte. S. 69, Baudrimont's Angabe an, dass sich bei dieser Einwirkung eine besondere Verbindung bilde, welche in Gasform davon abdestillirt und durch Kälte condensirt werden kann zn einem Liquidum von orangerother Farbe, welches am einfachsten als aus N + 20l zusammengesotst angeschen werden kann! Dasselbe kann ein Sesquiaci-Chlorid sein = 2NCl5 + 3N. setzt die Wirklichkeit dieser Verbindung in Frage and behauptet, dass sie nicht gebildet werde wenn reine Sängen angewandt werden.

Peligot') hat eine von ihm sogenannte neue Schwefel. Theorie für die Bildung der Schweselsäure gegeben, Säure dessel-Als H. Davy 1812 die krystallisirte Verbindung von Schwefelsäure und salpetriger Säure entdeckte, zog er aus dieser Enideckung den Schluss, dass ibre Bildung eine nothwendige Bedingung für die Hervorbringung von Schwefelsäure in deu Bleikammern sei, und dass sich, wenn Stickoxydgas, schweflige Säure und feuchte Lust zusammen kommen, diese Verbindung bilde, die durch das Wasser in den Bleikammern in Schwefelsäure, Salpetersaure und Stickoxydgas zersetzt werde. leh zeigte darauf in meinem Lebrbuche der Chemie. dass die Bildung dieser Verbindung dabei ohne besonderen Einfluss ist, dass in der mit

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII. 263.

Feuchtigkeit gesättigten Luft der Kammern aus dem Stickoxydgase Dämpfe von salpetriger Säure gebildet werden, die sich durch schweslige Säure, wenn dereu Quantität hinreicht, in Stickoxydgas und in wasserhaltige Schwefelsäure verwandelt. Peligot's neue Theorie besteht darin, dass das Stickoxydgas N aber nicht salpetrige Saure bilde. unbedeutende Veränderung in der Theorie begründet ist, hat er keineswegs durch Versuche bewiesen. Es ist wahr, dass sich A aus Stickoxydgas bildet, wenn dieses trocken ist und wenn der Sauerstoff hinreicht; aben: ist: der Sauerstoff nicht in hinreichender Quantität worhanden, so bildet sich entweder N oder ein Gemenge davon mit W. Peligot scheint die Menge von alteren Versuchen ganz vergessen zu lieben, bei denen das Stickoxydgas als endlometrisches Mittel angewandt wurde, welches man zuletzt ganz fallen liess, aus dem Grunde, weil das Stickoxydgas, wenn es im Ueberschuss vorhanden war, A und, wenn die Luft im Ueberschuss vorhanden war, N bildete, und ausserdem noch ein Gemenge yon beiden, was immer leicht aus dem verminderten Volum des Luftgemenges zu schliessen war. Wenn nun Wasser hinzukommt und die Luft damit gesättigt ist, so wirkt das Vereinigungsstreben des Waspers, wodurch, wie wir wissen, W umgesetztwird. Erägt man nun, wodurch Peligot bestimmt litbe , dass es N und nicht! N + H ist, was gebildet wird, so felden dafür alle Versuche, und die neue Theorie wird zu der Augabe reducirt, dass wenn N aus N mit trockner Luft im cherschuss entsteht, dasselbe auch mit oder ohne Cherschuss an Saverstoff und bei dem Maximum a Fenchtigkeit in der Lust entstehen soll. Die ne ihan angeführten Versuche weisen nur aus, ses schweflige Saure alle höheren Oxydationsmde des Stickstoffs zu Stickoxyd reducirt und khwefelsäure bildet. Seine neue Theorie ist the wahrscheinlich nicht richtig.

Bimeam') hat das specifische Gewieht der Specifisches vesserhaltigen Schweselsäure in Gassorm bestimmt. Gewicht der wasserhaltigen Er fand es zwischen 2,15 und 2,16. - Wasser- Schweselsäure leie Schweselsaure bat 2,7694 speeis. Gewicht in Gassorm. n Gasform, und enthält 1 Vol. Schwefelgas und 1; Vol. Sauerstoffgas.; 2 Vol. von diesem Gas tereinigen sich mit 2 Vol. Wassergas zu wasserbaltiger Schweselsäure, und diese 4 Volumina beinden sich dann in dem Gas der wasserhaltigen Saure von 4 Vol. zu 3 condensit, denn

- 2 Vol. Schweselsäure 5.5388
- 2 Vol. Wasserstoffgas ") 1,2470

6,7858

Das Wasser ist also his auf sein halbes Volum condensirt worden. S. ferner Ameisensäure und Besigsäure.

Dupas quier "") hat auf den Arsenikgehalt auf- Phosphor. nerksam gemacht, welcher bekanntlich oft in dem Phosphor vorkommt und welcher von der aureinen Schweselsäure herrührt, mit der man die zu sei-

Arsenikbaltiger.

<sup>&#</sup>x27;) Comptes rend. T. XIX, 771.

<sup>&</sup>quot;) Nach Gay-Lussac's Wägung.

<sup>\*\*\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 181.

ner Bereitung angewandten gebrannten Knochen zersetzt hat. Ein arsenikhaltiger Phosphor ist gefärbt, je nach dem ungleichen Gehalt, gelb oder braun, und er ist eine Auflösung von Phosphorarsenik in reinem Phosphor. Lässt man ihn in Wasser liegen, so ist die Haut, mit welcher er sich dann überkleidet, nicht rein weiss, sondern gefärbt, weil das Phosphorarsenik aussen daran zurückbleibt, nachdem die äusserste Schicht den Phosphor durch Oxydation auf Kosten der Lust in dem Wasser verloren hat. Wird diese Haut mit Aether behandelt, so löst sich darin der Phosphor mit Zurücklassung von Phosphorarsenik auf. Man prüft den Phosphor auf Arsenik, indem man ihn zu Säure oxydirt und die Säure mit Schwefelwasserstoff behandelt, wodurch das Arsenik niedergeschlagen wird.

Phosphorwasserstoff.

Ueber die Verbindungen des Phosphors mit Wasserstoff sind sehr wichtige Untersuchungen von Paul Thénard'), einem Sohn des berühmten Chemikers Thénard, angestellt worden. Er fand, dass, wenn man bei der Bereitung des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases mittelst Wasser und Phosphorealcium das Gas durch eine angemessene Vorrichtung leitet, worin es bis zu — 15 oder — 20° abgekühlt werden kann, sich ein farbloses Liquidum aus dem Gas condensirt, welches, nachdem sich jenes daraus abgesetzt bat, sein Vermögen sich von selbst in der Luft zu entzünden verlören hat.

Jenes Liquidum ist PH2; es ist farblos, unter

<sup>\*)</sup> L'Institut, No 537. p. 122. - Journ. f. pract. [Ch. XXXIII, 79. - Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 174.

100 tropfenförmig flüssig und klar, sehr flüchtig und verdunstet über dieser Temperatur. Es entzündet sich, wenn es mit der Luft in Berührung kommt, und verbrennt mit der gewöhnlichem Flamme des Phosphors. Lässt man es in brennbaren Gasen, z. B. in nicht selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas oder in Wasserstoffgas abdansten, so werden diese dadurch selbstentzundlich. Dem directen Sonnenlichte ausgesetzt, wird es zersetzt, wobei sich nicht selbst entzündliches Phosphorwasserstoffgas entwickelt und festes pulverförmiges Phosphorhydrür zurückbleibt. erstere ist = PH5 and das letztere nach Thénard's Versuchen, welche noch nicht beschricben worden sind, = P2H. Bekanntlich hat Leverrier das Hydrür = PH gefunden. Da die Zusammensetzung der flüssigen Verbindung aus den relativen Proportionen von festem und gasformigem Phosphorwasserstoffgas, so wie sie so erhalten werden, hergeleitet worden ist, so wäre es wichtig die Sicherheit der Gründe zu kennen, wonach die feste Verbindung zu P2H bestimmt worden ist. 5 Aequivalente PH2 zersetzen sich dabei in 1 Aequivalent P2H und in 3 Aequivalente PH3. Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorchlorur und mehrere andere Körper zersetzen es anf dieselbe Weise. Auch Wasser zersetzt es in ähnlicher Art, aber unvollständig, und ein Theil P2H dunstet in dem Gase ab, wodurch dies selbatentzündlich wird.

Thénard erklärt also die Selbstentzündlichkeit des Phosphorwasserstoffgases als abhängig von tem darin abgedunsteten PH2, und dies scheint anch aus dem Umstande zu folgen, dass starke Abkühlung PH2 aus dem selbstentzündlichen Gase condensire and dieses dadurch seine Selbstentzündlichkeit verliert. Verliert ein selbstentzundliches Gas bei der Aufbewahrung seine Selbstentzündlichkeit, während ein gelber Auflug auf der Innenseite des Gefässes gebildet wird, so hat sich das PH2 durch Licht in PH5 und in P2H zersetzt, welches letztere den gelben Anflug bil-Alles dieses ist aller Wahrscheinlichkeit nach richtig; aber daraus folgt jedoch nicht unbedingt, dass die Selbstentzündlichkeit des Phosphorwasserstoffgases stets und ausschliesslich von dieser Einmengung herrührte, und Thénard hat nicht gezeigt, dass das selbstentzündliche Gas, welches mit Wasserstoffgas gemengt erhalten wird, wenn man Phosphor mit einer Lösung von Kalihydrat in Wasser behandelt, die flüseige Verbindung absetzt. Seine Versuche betreffen nur das Product von der Einwirkung von Wasser auf Phosphorcal-Ich habe gezeigt, dass der Phosphor in seinen Verbindungen mit Schwefel zwei Modificationen von gleicher Zusammensetzung hat, von denen die eine sich rasch in der Luft oxydirt und sich dann durch die Wärme, welche dabei entsteht, leicht entzündet. Die andere kann monateund jahrelang aufbewahrt werden, ohne dass sie sich oxydirt. Diese Verschiedenheit in dem allotropischen Zustande des Phosphors existirt sicher auch in anderen Verbindungen, so dass sie auch bei den Wasserstoffverbindungen stattfinden kann. Es ist selbst möglich, dass in Zukunft ein PH2 entdeckt wird, welches nicht selbstentzündlich ist. Heinrich Rose hat gezeigt, dass gewisse Chlormetalle das PH3 absorbiren, sei es das selbstem ?- z**ändliche oder das nicht selbstentz**ündliche, und dass, wenn es daraus durch Wasser ausgetrieben wird, das Gas sich nicht selbstentzündlich abscheidet, selbst wenn es das absorbirte Gas vorher war; wird es aber daraus mit Ammoniak auszetrieben, so scheidet es sich selbstentzündlich ab, selbst wenn es das absorbirte Gas vorher aicht war. - Dies erklärt Thénard so, dass das Ammoniak bei seiner Vereinigung mit dem Chlorid eine so hohe Temperatur hervorbringt, das das nicht selbst entzündliche Gas durch diese Temperatur entsündet wird. Ist diese Erklärung richtig? Dies verdient untersucht zu werden, und wir müssen hoffen, dass der ausgezeichnete Chemiker, von dem diese Erfahrung herstammt, die Richtigheit prüse. Dies ist von Wichtigkeit; denn wenn das, was Thénard über die Wirkung des Ammoniaks angibt, nicht richtig angewandt ist, so ist es klar, dass es ein selbstentzandliches Phosphorwasserstoffgas gibt, welches diese Bigensehast nicht von darin abgedunstetem PH2 bat.

Wir kommen auf diese Verbindung beim Phosphorealcium wieder zurück.

Balmain") gibt folgende leichte Bereitungs-phosphorstickmethode des Phosphorstickstoffs an. Man legt stoff.

Quecksilberchlorid-Amidid in einen Glaskolben,
erhitzt gelinde und wirft Phosphor in kleinen

Stücken nach einander hinein, so lange er darauf einzuwirken scheint. Die Masse wird von
Zeit zu Zeit umgerührt und zuletzt so erhitzt,
dass der Kolben im Boden fast glüht. Dadurch

<sup>\*)</sup> Lond. and Ed. Phil. Mag. XXIV, 192.

verflüchtigen sich Salmiak, ein Ueberschuss an Phosphor und Quecksilber, während Phosphorstickstoff zurückbleibt.

Chlor.

Draper ') hat die Versuche genauer beschrieben, aus denen er den Schluss zog, dass Chlorgas durch Sonnenlicht eine permanente Veränderung erfährt (Jahresb. 1845, S. 57). Er bereitete Chlorgas beim Feuerlichte in zwei gleichen Röhren über einer gesättigten Lösung von Kochsalz. Er liess dann das eine im Dunkeln und stellte das andere einige Minuten lang ins directe Sonnenlicht. In beiden Röhren wurde dann das Gas mit Wasserstoffgas vermischt. Im Dunkeln stieg das Liquidum in keinem von beiden; wurden sie aber in ein Fenster mit schwachem Tageslichte von Norden gestellt, so condensirte sich das Gas allmälig in dem Robr, welches vorher dem Sonnenlichte ausgesetzt gewesen war, aber es dauerte mehrere Stunden lang, ehe sich eine Verminderung des Volums in dem anderen zu zeigen an-Draper erklärt dies so, dass sich ein Theil von der Lichtmaterie mit dem Chlor vereinige und latent werde, und nennt dieses tithonized Chlorine. Aber das, was sich so mit dem Chlor verbunden hat, reicht jedoch nicht bin, eine Vereinigung im Dunkeln bervorzubringen, sondern es muss diese durch neues in geringer Menge hinzukommendes Licht unterstützt werden. Wird das Gemenge von Chlorgas und Wasserstoffgas dem zerstreuten Lichte ausgesetzt, so geht immer eine kurze Zeit darauf hin, ehe das salzige Liquidum zu steigen beginnt. Diese Zeit ist es,

<sup>&#</sup>x27;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 1.

in welcher das Chlor tithonisirt wird, worauf das Liquidum anfängt zu steigen, erst langsamer und dann gleichmässig für eine gleiche Zeit. Ein solches Gemische in einem graduirten Rohr, welches 10 Minuten lang Tageslicht bedurfte bis das Gas anfing sein Volum zu vermindern, wurde im Dunkeln dem Lampenliebte ausgesetzt, wo es dann zur Erhöhung des Liquidums für den ersten Grad ABO, für den zweiten 165, für den dritten 130, für den vierten 95 und für die folgenden Grade gleich viele Sekunden, nämlich 93, erforderte.

Die Eigenschaft welche das Chlorgas durch das directe Sonnenlicht erhält, behielt es bei seinen Versnehen noch, als es eine Woche lang im Dunkeln aufbewahrt worden war. das Chlor die Lichtmaterie absorbire und behalte, davon ist er so überzeugt, dass er dies auf folgende Art zu beweisen sucht: Von zwei Eprouvetten, von ungleichem Durchmesser, wurde die engere in die weitere gestellt und beide mit Salslösung gefüllt, in welcher sie in einer Geswanne umgekehrt und dann im Dunkeln zuerst mit Chlorgas und darauf mit Wasserstoffgas gefüllt wurden. Wurden sie dann in zerstreutes Licht gebracht, so stieg das Liquidum viel rascher in der äusseren als in der inneren, weil das Chlor seiner Meinung nach in der äusseren einen Theil von dem Lichte zurückgehalten batte, welches zur Tithonisirung des Chlors in der inneren erforderlich ist.

Es ist immer das dunkelblaue Lieht, welches diese Wirkungen am stärksten hervorbringt, und sich Draper's Versuchen steht die Wirkung

der verschiedenen Strahlen im Farbenbilde in folgendem Verhältnisse:

Acusserstes	Roth .		•	0	Indigo '	66,6
,,	Orange			1,0	Grenze zum Violett .	50,0
,,	Grün .			1,9	Violett daran	44,4
Grenze von	Grün zı	a Bla	n	25,0	Violett weiter davon	20,0
Blau			_	42.9	Acusserates Violett .	18.1.

Er hat durch directes Sonnenlicht die alletropische Verwandlung des Phosphors in rothen, in Krystallen sublimirbaren nachgemacht, und findet, dass sie von derselben Art sei, nämlich ein tithoniced Phosphorus.

Neue Verbin- Wir kennen bekanntlich zwei Verbindungen dung von Schwefel mit Schwefelsäure, nämlich Chlor und mit das Acichlorid, SCI<sup>3</sup> + S, und das Quinquaci-Sauerstoff.

Chlorid = SCl3 + 5S. Millon bat noch eine andere entdeckt, welche aber nicht zwischen diesen beiden liegt, sondern aus 1 Atom Schwefelsäure und 1 Atom Schwefelsuperchlorür besteht, d. h. Schwefelgei-Chlorür ist = S€12+ Diese Verbindung ist schwierig rein zu er-Sie bildet sich, wenn men einen mit Chlor so viel als möglich gesättigten Chlorschwefel mit Chlorgas im Maximum von Feuchtigkeit behandelt, wobei sich das neugebildete Aeichlorür in farblosen Krystallen absetzt. Man füllt eine Flasche von 4 bis 5 Liter Inhalt mit Chlorgas, welches vorher durch Wasser geht, giesst dann 20 bis 30 Grammen von dem Chlorschwefel und 2 bis 3 Grammen Wasser hinein. Dann wird die Flasche wohl verschlossen, gut umgeschüttelt und vier bis fünf Stunden lang in ein

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 413.

Gewische von Kochsalz und Schnee gestellt. Das Chlor verwandelt sich dabei in Salzsäuregas, welches nachher durch trockne Lust herausgetrieben wird, worauf man die Flasche von Neuem mit senehtem Chlorgas füllt, gut umschüttelt und abkühlt. Dies wird so oft wiederholt, bis sich der Chlorschwesel in eine Masse von Krystallen verwandelt hat, die aber noch mit Chlorschwefel durchtränkt ist. Unter dieser Masse befindet sich dann ein schwereres, gelbliches Liquidum, worüber keine weitere Mittheilungen gemacht worden Um nun die krystallisirte Verbindung zu reinigen, wird Chlorgas in die Flasche geleitet, welches vorber über Schweselsäure getrocknet worden ist. Dieser Chlorstrom muss 10 bis 12 Stunden lang unterhalten werden, während man mit einer glübenden Kohle, die man unter die Flasche hält, die Krystalle von der erwärmten Stelle an eine kältere treibt, um während des Durchgangs in Gasform so viel wie möglich die Einwirkung des Chlors zu vollenden und die Krystalle von Chlorschwefel zu befreien, was jedoch sicht so vollständig glückt, dass nicht einige Procente darig zurückbleiben. Diese Verbindung krystallisirt theils in feinen Nadeln und theils in breiten rhomboidalen Blättern. Sie erhält sich nicht beim Zusammentressen mit Wasser, indem sie dadurch sogleich zersetzt wird mit einer schwachen Explosion, so dass es unmöglich war, sie in dieser Form zu analysiren. Wird sie aber in ein gehörig trocknes und an einem Ende zugeblasenes Robr gebracht, dessen anderes Ende dann susgezogen und zugeschmolzen wird, und darin sun sich selbst überlassen, so findet man sie

uach 2 bis 3 Monaten halbgeschmolzen und breiig geworden, und nach 3 Monaten hat sie sich in ein klares Liquidum verwandelt, welches sich in dem Maasse, wie der Chlorschwefel vollkommen davon abgeschieden ist, fast völlig farblos zeigt. Im entgegengesetzten Falle hat dies Liquidum einen Stich ins Gelbe. Dies scheint nur eine isomerische Veränderung zu sein, indem sich nichts daraus abscheidet, weder in Gasform noch in sester Form. Dieses Liquidum erhält sich bei - 180 flüssig und sinkt wie ein Oel in Wasser unter, von dem es dann allmälig zersetzt wird in Schweselsäure, schweslige Säure und in Salzsäure, 1 Atom von jeder der ersteren und 2 Aequivalente von der letzteren. Für die Analyse wurde es durch Salpetersäure zersetzt.

Chlorwasser.

Riegel und Walz\*) haben das Vermögen des Wassers untersucht, bei verschiedenen Temperaturen mit ungleichen Volumen Chlorgas gesättigt zu werden, und ihre Versuche stimmen mit denen nach Pelouze im Jahresberichte 1844, S. 61. mitgetheilten bis in die gewöhnlichen Grenzen der Beobachtungsfehler üherein. Ich will hier die Resultate beider anführen, reducirt auf eine vergleichbare Form, wobei das Volum des Wassers = 1 ist.

			Рe	lou	ıze	R. und W.		
00	00	Temperatur	1,75	bis	1,80	1,50	bis	1,60
+	50	,,		,,		2,05	"	2,10
	80	,,		"		2,50	,,	2,60
	90	,,	2,70	,,	2,75	2,65	,,	2,70
	<b>10</b> 0	.,,,	2,70	<b>,,</b>	2,75	2,90	"	3,00

<sup>\*)</sup> Jahrb. für pr. Pharmacie, IX, 154.

12º Temperatui	Pe	lou	ze	R. und		$\mathbf{w}$ .	
	Temperatur	2,50	"	2,60	2,65	12	2,75
140	-				2,60	-	
160	22	2,45	33	2,50	2,35	22	2,40
300	22	2,00	"	2,10	1,80	"	1,85

Für den Apotheken - Bedarf empfehlen sie das Wasser bei + 120 zu sättigen und es dann in den Aufbewahrungsraum in ungefähr dieser Tempenter zu erhalten. Ein guter Korkstöpsel ist nach ihrer Ausicht eben so gut wie Glasstöpsel (der erstere pflegt jedoch gewöhnlich gebleicht zuwerden). Zur Bestimmung des Chlorgehalts im Chlorwasser halten sie die Indigo - Probe für die bequemste, aber am sichersten, dass man eine gewogene Quantität von Quecksilber im Ueberschuss mit dem Chlorwasser schüttelt, bis dessen beruch nach Chlor verschwunden ist, worauf dan das vermehrte Gewicht des Quecksilbers den Chlorgehalt ausweist. Wird die davon absiltrirte Flüssigkeit nachher mit salpetersaurem Silberoxyd gefallt, so ist ein Theil von dem Chlorgehalt oxydirt gewesen und Salzsäure durch Zersetzung des Wassers gebildet worden. Die Grösse dieser Zersetzung weist das Gewicht des Chlorsilbers 385. Der oxyderte Theil kann chlorige Säure gewesen sein, weil sich dieselbe nach ihren Versuchen in der Kälte und in verdünntem Zustande teben Salzsäure erhält.

Bekanntlich war die Oxydationsreihe des Jods läher höchst unvollkommen bekannt. Wir haben allerdings niedrigere Oxydationsgrade als die läure vermuthet, aber sie konnten niemals auf die befriedigende Weise dargestellt werden.

des Jods Jod. Wir ha- Neues Ozyd davon. Dies ist nun Millon') geglückt, indem er ein Jodoxyd in isolirtem Zustande dargestellt hat, und ausserdem eine Verbindung, in welcher offenbar ein noch niedrigerer Oxydationsgrad enthalten ist.

Er hat den Einfluss der Salpetersäure und der Schwefelsäure auf Jod und auf Jodsäure untersucht, und dabei stiess er auf diese neuen Verbindungen. Ich will in der Mittheilung die Ordnung seiner Versuche befolgen.

Salpetersäure, welche mit 4 Atomen Wasser verbunden ist, übt keine Wirkung auf Jod aus. Mit 3 und mit 2 Atomen oxydirt sie das Jod in der Wärme und bildet Jodsäure, welche in kleinen Warzen anschiesst =  $3\ddot{J} + \dot{H}$ .

Enthält aber die Säure weniger als 2 Atome Wasser, so greift sie das Jod in der Kälte an, wenn dieses fein zertheilt ist, wie es am besten erhalten wird, wenn man Jodkalium mit Chlorjod niederschlägt. Man reibt das gut von Wasser befreite Jod mit ungefähr seiner zehnfachen Gewichtsmenge solcher concentrirter Salpetersäure in einem Mörser zusammen. Nach kurzer Zeit hat das Jod sein Ansehen gänzlich verändert und sich in ein gelbes Pulver verwandelt. Dann wird die Säure abgegossen, wenn sie sich Leklärt hat, und durch eine neue eben so grosse Quantität wieder ersetzt, die man damit zusammenreibt und nach dem Klären davon wieder abgiesst. In dieser Säure ist dann viel Jodsäure aufgelöst enthalten. Das gelbe Palver ist salpetersaures Jodonyd.

Um dieses salpetersaure Jodoxyd von der freier Säure zu befreien, verstopft man das Rohr eine:

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 330. 336. 353.

Trichters mit Asbest, legt die Masse in den Trichter und lässt sie darin abtropfen. Weiter kommt man nicht, und das Salz kann nicht ohne Zersetzung weiter behandelt werden. Durch Wärme und durch Wasser wird es in Salpetersäure, Jodsäure und in Jod zersetzt, und durch Salpetersäure wird das Jodoxyd darin, selbst in der Kälte, in Jodsäure verwandelt, wenn ihre Einwirkung einige Stunden lang fortgesetzt wird.

Man nimmt dann die Masse aus dem Trichter, legt sie auf einen trocknen Ziegelstein und lässt sie derauf so lange in der Luft liegen, bis sie nicht mehr von Salpetersäure raucht. Wenn sie sicht mehr raucht, so bringt man sie in einen Exsiecator über trocknes Kalkhydrat, bis man sieht, des sich ihr Ansehen nicht mehr verändert. Dann hat ein mässiger Wassergehalt, der bei dem Verweilen in der Lust aufgesogen worden war, das Jodoxyd von der Säure abgeschieden, welche darauf verdunstete und von dem Kalk eingesogen Hierauf wäscht man sie auf einem Fil-!ram zuerst mit Wasser, um Säure zu entfernen, und dann mit schwachem Alkohol, um abgeschiedenes freies Jod wegznnehmen, woranf man sie über Schweselsäure trocknet. — Auf diese Weise erhalt man jedoch nicht mehr als 1/10 vom Gewicht des Jods an Jodoxyd; das Uebrige verwandelt sich in Jodsäure, welche von der Salpetersäure aufgelöst wird.

Die Behandlung der Jodsäure mit Schweseliure gibt eine reichere Ausbeute. Das Studium des Verhaltens der Schweselsäure zu Jodsäure ist wichtig auch wegen den verschiedenen Meinungen, welche darüber geäussert worden sind. GayLussac fand keine Verbindung zwischen diesen Säuren. H. Davy entdeckte und beschrieb eine Verbindung, welche Serullas nicht darzustellen vermochte, und nachher haben viele Chemiker Davy's Erfahrung für einen Irthum gehalten. Millon hat gezeigt, dass sie kein Irthum war und er hat mehrere Verbindungen dargestellt.

Die Jodeäure löst sich in siedender concentrirter Schweselsäure aus, und kühlt man sie dann sogleich ab, damit keine Jodeäure zersetzt wird, so erhält man Verbindungen zwischen beiden Säuren. Setzt man aber das Erhitzen fort, so geht Sauerstoffgas weg und man erhält Verbindungen von Schweselsäure mit Jodeäure und Jodoxyd, und wird das Erhitzen noch mehr verstärkt, so werden diese zersetzt, indem sich Jod entwickelt, und andere neue Verbindungen gebildet werden.

Man erhitzt 450 Th. concentrirter Schwefelsäure in einem Platintiegel bis nahe zum Sieden und rührt 30 Th. fein zertheilter Jodsaure in kleinen Portionen nach einander binein. Mehr löst sich nicht darin auf. Nach der Auflösung wird der Tiegel sogleich vom Feuer genommen und eine Stunde lang stehen gelassen. Setzt sich dabei ein gelbes Pulver ab, was häufig in Folge einer zu starken Erhitzung stattfindet, so wird die Säure davon abgegossen und dann unter einer dicht schliessenden Glocke stehen gelassen. Während 5 bis 6 Stunden setzt sich nun ein weisser pulverförmiger Körper daraus ab, von dem man, wenn er sich zu vermehren aufgehört hat, die Säure abgiesst, indem man das weisse Pulver auf einen trocknen Ziegelstein legt, den mann in einen Exsiccator mit einer möglichst kleinem Glocke und mit einer möglichst grossen Oberfläche von Schweselsäure stellt. Diese pulversörmige Verbindung wird durch Wasser zersetzt, welches Schweselsäure und Jodsäure von einander trennt und auslöst. Die Verbindung besteht aus  $\ddot{3}+3\ddot{5}+2\ddot{H}$ .

Nach einigen Tagen fängt eine andere Verbindung an sieh abzusetzen; aber es sieht aus, als würden mehrere gebildet, eine nach der anderen, welche immer weniger Schwefelsäure im Verhältniss zur Jodsäure enthalten. (Wahrscheinlich geschieht die Absetzung derselben aus dem Grunde, dass die Schwefelsäure Gelegenheit hat, immer mehr Fenchtigkeit aufzunehmen.

Aus einer Lösung von Jodsäure in warmem H<sup>5</sup>S setzt sich die angeführte Verbindung = JS sab, aber sie enthält 10 Atome Wasser = HJ + 3H<sup>5</sup>S.

Wird bei dem Auflösen der Jodsäure in sast siedender eoncentrirter Schweselsäure die Erhitzung sortgesetzt, bis einige Sauerstossablasen weggegangen sind, so setzt das Liquidum beim Erkalten eine reichliche Menge schweselgelber Blätter ab, von denen man die Säure abgiesst, und welche man dann auf einem Ziegelstein trocknet, wie vorhin angesührt wurde. Diese Blätter bestehen aus 1 Atom Schweselsäure, 4 Atomen Jodsäure, 1 Aequivalent Jodoxyd und 1 Atom Wasser. Millon hat sich in Betrachtungen eingelassen, wie diese Verbindung angesehen werden well, welche mit der allgemeinen Annahme schlieuen, dass sie eine eigenthümliche Verbindungswit sei, welche den elektronegativen Oxyden an-

gehöre. Ohne dies bestreiten zu wollen, will ich doch zeigen, dass es eine ziemlich einfache Weise gibt, sie in Uebereinstimmung mit anderen Verbindungen zu betrachten, wo Säure und Basis vorhanden sind, wenn man das Aequivalent des Jodoxyds = J in 2 Atome theilt, aus den Gründen, welche ich bei der Salpetersäure angeführt habe. Dann wird die Formel = JS + JJ + H.

Lässt man die Entwickelung von Sauerstoffgas beim Auflösen der Jodsäure 7 bis 8 Minuten lang fortdauern, so wird die Flüssigkeit gelb und setzt beim Erkalten gelbe Krystalle ab, welche gelber sind als die vorhin angeführten Blätter. Sie enthalten 1 Atom Jodsäure weniger als diese und sind  $J\ddot{S} + J\ddot{J}^2 + \dot{H}$ .

Diese beiden Salze werden durch Wasser zersetzt in Schwefelsäure, Jodsäure und in abgeschiedenes Jod. Sie sind leicht löslich in erhitzter Schwefelsäure, aber unlöslich in kalter, und setzen sich beim Erkalten sogleich wieder daraus ab.

Setzt man die Erhitzung so lange fort, bis zuletzt Jod anfängt mit dem Sauerstoffgas wegzugehen, so entstehen anders zusammengesetzte Verbindungen derselben Art, welche ebenfalls gelb sind, aber häufig gemengt. Vorzüglich von zweien derselben hat er die Zusammensetzung bestimmt. Die eine bildete gelbe Warzen und bestand aus 2JS + H. Die andere bildete orangegelbe krystallinische Krusten und setzte sich erst nach Verlauf eines Tages ab. Ihre Zusammensetzung drückt er mit  $J^5O^{19} + IOS + H$  aus. Wir kommen weiter unten darauf wieder zurück.

Da in diesen Fällen bei der Zersetzung der Jodsäure durch Hitze und durch die Einwirkung der Schwefelsäure niedrigere Oxydationsgrade hervorgebracht worden sind, so wäre Veranlassung vorhanden gewesen, zu versuchen, ob es nicht durch ungleiche Zusätze von Jod zu der Lösung von Jodsäure in Schwefelsäure bei einer weniger hohen Temperatur glückt, Verbindungen der Schwefelsäure mit noch niedrigeren Oxydationsgraden des Jods hervorzubringen.

Die beiden neuen Oxydationen des Jods, welche Millon hervorgebracht hat, nennt derselbe Acide hypojodique = J und Acide sous - hypojodique") = J<sup>5</sup>O<sup>19</sup>. Sie haben also Namen von Säuren erbalten, ungeachtet sie hier als schwache Basen auftreten und ihnen, wie wir sehen werden, die Eigenschaft sich mit Alkalien zu vereinigen fast ganz mangelt. Der Name der ersteren ist mit dem von Ñ, Acide hyponitrique, analog gewählt worden. Aber es ist ein falscher Begriff, sie eine Säure zu nennen. proportionale Chlorverbindung den Namen Chloroxyd erhalten hat, so muss sie Jodoxyd genaunt werden. Was die letztere Verbindung anbetrifft, so ist es nicht leicht einzusehen, wie sie als'ein besonderer Oxydationsgrad betrachtet werden könnte. Man müsste dann die ganze Anzahl der Oxyd-Oxydule z. B. der Metalle als solche betrachten,

<sup>)</sup> Eine Zusammensetzung von sous und hypo, zwei gleichbedeutenden Worten aus verschiedenen Sprachen, kann wohl schwerlich von Jemand gebilligt werden, welcher darauf Werth legt, dass die Bildungunserer Nomenklatur nach richügen Principien geschehe.

4J das erste Glied in J verwandelt wird, oder so viel, dass von 4JJ ein Aequivalent Jod erhalten wird. Nachdem sich das Jodsublimat nach dieser Zeit nicht mehr vermehrt, wird der Rückstand aus dem Rohr herausgenommen, mit Wasser und dann mit Alkohol gewaschen und getrocknet.

"Er ist ein niehr oder weniger hellgelbes Pulver.' Das mit Salpetersanre bereitete Oxyd ist: tiefer gelb, wie Schwefel. Dem Sonnenlicht ausgesetzt Verähdert es sich nicht oder doch nur ausserst unbedeutend. Es verändert sich weder durch die Bilft noch durch deren Feuchtigkeit-und es ist auf keine Weise bygroscopisch. sitze seit The Jahr eine mir gutigst von dem Entdecker mitgetheilte Portion Jodonyd, und sie hat sich noch unverändert erhaften). Zwischen - 1700 und 1806 zersetzt es sielt in Jodound in Jodeinso. Von halten Wasser wird es weder aufgelöst meela verändert; 'aber durch siedendes Wasser wird es ziemlich 'Hasth in Jodsaure und in Jod zerseint. Durch Afkohol wird es chenfalls weder aufgelöst Es lost sich nicht in kalter noch verändert. Schwefelstitre juther in der Wärme wild es davon aufgelöst und aus der Lösung schiesst beim Erkalten schwefelbaures Jodoxyd' = 332 + H an. Salpetersäure fost es in der Rälte nicht auf, aber sie zersetzt es in der Wärme gleichwie Wasser-Salzsaure bildet demit Chlorjod und Chlor. "Eine Lösung von Hall in Wasser berwandelt sich damil'sogleich in Jodkalfum and in jodskayes Kalic aber von in einem beht concentrirten Alkohol aufgelbsten Alkalf bindet es ein wenig Alkeli und wird dadurch ziegelroth, worunf es bald zerstort wird, wenn man nicht die Lösung sogleich abgieset, die Kaliverbindung auspresst und über Schwefelsäure trocknet. Lässt man es in der Flüssigkeit liegen, so färbt es sich bald gelb und dann ist es die oben angeführte Verbindung von Kali mit dem Doppeloxyd, aus dem dieses mit Säure abgeschieden werden kann.

Der Gehalt an Sauerstoff in diesen Verbindungen ist dadurch bestimmt worden, dass eine gewogene Quantität von der Verbindung durch gewogene, wasserfreie Kalkerde in höherer Temperatur getrieben wurde, wobei das Jod mit der Kalkerde verbunden zurückblieb, so wie auch die Schwefelsäure, wenn schwefelsaure Verbindungen untersucht wurden, und wobei das Wasser in ebenfalls gewogener Schwefelsäure aufgefangen wurde. Der Verlust an Gas war Sauerstoff, dessen Gewicht ausserdem, verglichen mit dem aufgesammelten so wohl übereinstimmte, wie bei Versuchen dieser Art verlangt werden kann. Die Analyse des mit Salpetersäure bereiteten Jodoxyds gab folgende Resultate:

1,187 Gr. Oxyd verloren 0,233 Gr. Sauerstoff = 20,48 Proc. 0,847 ,, ,, 0,171 ,, = 20,08 ,,

Nach der Rechnung muss der Verlust 20,17 Proc. betragen. Die Analyse ist also hinreichend genau. Aber wenn das Jod seinen Sauerstoff verliert und sich in höherer Temperatur mit der Kalkerde vereinigt, so wird für jedes Aequivalent Jod 1 Atom Sauerstoff aus der Erde ansgetieben. Ob dieser Abzug gemacht worden ist, wamt mit keinem Wort an irgend einer Stelle a der Abhandlung, vor. Es darf nicht versathet werden, dass ein mit allem Rocht so be-

rühmter Chemiker, wie Millon, diesen Abzug vergessen hätte; aber es hätte ausgesprochen werden müssen, dass er geschehen sei, weil im entgegengesetzten Falle das Jodoxyd = J und das Doppeloxyd = J + 4J sein würde.

Verhalten der Jodsäure als Oxydationsmittel,

Millon ') bat ferner die Wirkungen der Jodsäure als Oxydationsmittel studirt, als welches sie insbesondere kräftig auf organische Zusamensetzun-Diese Versuche, wiewohl sie nur gen wirkt. in allgemeinen Ausdrücken mitgetheilt worden sind, haben ein besonders hohes wissenschaftliches Interesse. Dieses Studium hat er mit dem einfachsten denkbaren Beispiel angefangen, nämlich mit der Verwandlung der Oxalsäure in Kohlensäure, und er hat es unter einer Menge von verschiedenen Umständen studirt. Die Oxalsäure verwandelt sich ganz und gar in Kohlensäure, während die Jodsäure zu Jod reducirt wird. Ist die Quantität von Jodsäure zur Zersetzung der Oxalsaure hinreichend, so beschleunigt ein Ueberschuss an Jodsäure die Operatiou nicht. verschiedene Quantität von Wasser scheint keine besondere Wirkung darauf zu haben, aber die Temperatur übt eine desto grössere darauf aus. Zwischen + 18° und + 22° schlägt sich erst nach 3 oder 4 Stunden Jod nieder, und es gehen 5 bis 6 Tage darauf hin, ehe die Oxalsäure zerstört worden ist. Bei + 100 hat nach 24 Stunden keine sichtbare Wirkung stattgefunden, aber bei + 600 ist die Oxalsäure in wenigen Minuten zerstört.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 171. — Ann. de Ch. et de Phys. XIII, 29.

Bas Licht hat ebenfalls einen unmittelbaren Einfass darauf. Ein Gemenge, welches bei + 10° mwirksam steht, beginnt sogleich Kohlensäuregas is entwickeln, wenn die Sonne darauf fällt, selbst bage Zeit vorher, ehe sich die Temperatur benerkbar erhöhen konnte. Die Operation gesehicht dan eben so rasch, wie bei Tageslichte in einer Temperatur von + 25°.

Aber nuch die katalytische Kraft bestimmt hier die chemische Wirkung, wenn keine Wärme augewadt wird. Wenn von zwei gleichen Gemengen, die gleichviel Gas in einerlei Zeit geben, das eine mit Platinschwamm vermischt wird, so kan dieses in einerlei Zeit ungefähr 60 Mal so viel Gas geben, wie das andere. Platinblech übt diese Wirkung nicht zus. Die Quantität von Platinschwamm hat einen bedeutenden Binfluss, aber die Verdoppelung seiner Quantität vermehrt die Wirkung nicht um mehr als um 4. Hineingelegtes Jod vermehrt die Wirksamkeit bemerkbar, daher wird auch die Operation sichtbar besehleunigt, wenn sich Jod darin niederzuschlagen anfängt. Kehlespalver bat eine ähnliche Wirkung.

Dagegen besitzt Cyanwasserstoffsiure die Bigenschaft den Portgang der Oxydation ganz aufzuheben. Ein Gemenge von 10 Grummen Oxalsiure und 20 Gr. Jodsäure in 50 Gr. Wasser
zufgelöst, wurde, als es in völliger Zersetzung
begrifen war, mit 10 Tropfen Bluusäure vernischt, welche 15 Procent von ihrem Gawicht au
wasserfreier Blausäure enthielt. Die Entwickelung von Kohlensäuregus hörte sogleich auf, so
dass sie nicht einmal bei + 600 bis 800 wieder
bervergerufen werden konnte. Es erhielt sich

14 Tage lang unverändert. Aber nach 3 Wochen hatte die Cyanwasserstoffsäure Jodcyan gebildet, und dann fing die Gasentwickelung von Neuem wieder an. Bei dieser Gelegenheit bildet sich auch ein wenig Jodwasserstoffsäure, welche sich ungeachtet der Gegenwart von Jodsäuse unverändert erhält, wovon aber die Einmengung von Jodcyan die Ursache ist, indem dieses für deren wechselseitige Zersetzung ein ähnliches Hinderniss ist, wie die Cyanwasserstoffsäure für die Oxydation der Oxalsäure.

Die Einwirkung der Jodssure auf ternäre und quaternäre oxydirte Körper ist den unregelmässigsten Verschiedenheiten unterworfen. Gewisse davon werden gänzlich zu Kohlensäure und zu Wasser zerstört, andere geben intermediäre Verbindungen, und andere werden gar nicht dadurch zerstört. Es ist hlar, dass, wenn dies Verhalten einmal specifisch ansgemittelt sein wird, Auswege zur Abseheidung, Reinigung u.s. w. gewonnen werden können, von welchen wir noch keinen Begriff, haben.

Millon hat die von ihm mit Jodsäure geprüften Körper in drei Klassen getheilt. Die erste wird von denen ausgemacht, welche, wie die Oxalsäure zersetzt werden, als Ameisensäure, Weinsäure, Citronensäure, Mekonsäure, Milehsäure, Schleimsäure, Stärke, Zucker, Dextrin, Gummi, Milehsaure, Stärke, Zucker, Dextrin, Gummi, Milehsaure, Salicin. Bei allen diesen wird die Veränderung durch Cyanwasserstoffsäure unterhrochen, zelbst bei 4 100°, aber Platinsehwamm und Sonnenlicht beschleunigen sie. Die zweite umfasst diejenigen, welche die Jodsäuse mit einer so positiven Kraft zersetzen, dass diese nicht durch

Communeratoffante enfanteden mirde ... Dahia . 184hone, Aceton , Genhaure , Gallanfelsaure, Kree-101, Morphia, Albania, Fibrin : Gluten ... Die with wind gaz wicht durch Jodenuteroxydirle z. B. Essignare, Buttersaure, Campberganes, Mein,

Re gibt femerat., dass is a c

w Berng , auf , Millan's , Angaba , Jahrash. Wasserhaltige 186, S., 16), dass Aodsaure, mit A. Atows Wasser hulligt, ... wähnend i Asminis lahises "(Jahreng. Hill P' 82) sheelbud freffe et gesti vit zausel. ministrates hetziene in eine neug Untersuchung word: wohei ar gefunden hat, dam dia rasil. amy krystedligiriqu Säyre, A. Alom, Wasser entin Abor, in dernin kleinen Schungen gefällten Sime had Bammelah ara 92,28 Applanting 5,37 Sandelpare pand de Sa Waster ... Signification is the resenteie Jodsäure, veruorginigt durch wasserblige Schwefelesure, Es bleibt niedoch immer flot nothod and Verbing Berrichtismenord Sile doingirdig ager Sile Product H.H. enisting of refiners B. redinors that lead to be the second sence Apparate ein Comenge voutstätelicheliche

Balmainsti) hatchemarks dass allendieckierwelcite en cale, durch Shurany, unacretochage Verbindung tchindungan wom. Pornticht pfi mitt Metallen he. Suckatoff. thicken und zwelchin sen mach iden Rehnudlang ud Salzannenterhallan hat staights applicas als Benlickstoff, sind, and des Königsmassar das Meaus der Verhindung anszieht. Aber diese erbindungen mit Metallon können doch existiren wieder hergestellt werden, wenn man den

Jodsäure.

Livigas

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXII, 416.

<sup>&</sup>quot;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 194,

Borstickstoff inft dem Metall erhitzt. : Als Beste Bereitungsmethode des Borsticksloffs gibt er jetzt Tolgende an: 12 Theile Quecksilbereyanid, 44 Th. wasserfreie Borsäure und 1 Th. Schwefel werden Vermischt und erhitzt.

Er gibt ferner an, dass es zwei Borstichstoffe gibt, von denen der eine zwar nicht in der Weissglübhitze Zeretort wird, sich über durch Wasser bei gewöhnlicher Temperatur und darch Salzsaure zersetzt. Er phosphoresurt nicht beim Er-Mitzen. Dieser ist es, welcher erhaften wird, wenn man Borsaure und Mellan zusämmen erhitet. Der andere, welcher Salpetersaure and Königswasser Verträgt, wind welcher vor dem Löthröhre so stark phosphorestift, ist defjetige, welcher mich der Behandlung der Boretickstoffmetalle mit Kunigs-Wasser zurückleibt. 

Blaylgas,

Roblenstoff " Ebelmen ) gibt als vortreffliche und leichte und Verbin- Bereitungsmethode des Blayigases (ölbildenden Gadungen dessel-ses) folgende en i Mun erhiest in einem augemessenen Apparate ein Gemenge von 3 Theilen geschmolzener und dann fein geriebener Borenure and 1 The wasserfreien Alkohols. vereinigt sich mit 1 Atom Wasser und der Alkoliol wird zersetzt, ohne verkohlt zu werden. Das Gas kommt in einem gleichmästigen Strom;

Oxamid.

" Völckel") hat in einer sehr ausführlichen Abhandlung zu beweisen gesucht, dass das Oxamid nicht als HH2+C betrachtet werden müsse, und dass das Amid nichts sei, so lange es nicht für sich dargestellt werden könne. Dagegen sei

<sup>\*)</sup> L'Institut, No 548, p. 218.

<sup>\*\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 859.

das Oxamid Urenoxydhydrat = C2H2N2O + H.

Der Beweis' dafür soll' darin 'liegen', dass man,
wena eine Lösung von Oxamid in 'siedendem Wasser mit einer Lösung von essigsturem Bleloxyd,
die mit kanstischem Ammoniak versetzt worden
ist, vermischt' wird, einem Niedersehlag 'erhält,
zwar in unsieherm und Varintenden Proportionen,
der aber ein Gemenge von oxabitatiem Bleioxyd
und von banischlem Orenoxyd Bleioxyd ist, worin
das Wasseratom dirich 2 Atome Bleioxyd erhetzt
worden sei. Inzwischen glaubt V814 ket keinen
besonderen Werth und direct und tytischem Verunehe legen und könnung hält Sie under doch für
völig beweisends dass Oxamid Urenoxydhythiaksei.

Er hat 'tingn groeven Theil den underen Athidverbindungen idnrohgegangeh unid hat gezeigt, wie sie in Unbereinstimmung mit dieser Andicht betrachtet werden sollen; zuletzirkomust er aesidie Anide der Metalle und der Metallanker wo er ein 2003 mmengesetztes Radical von Metally Stieletoff und Wasserstoff bildet, chne zu bemerken, dass die Metall-Amide, die einfachsten, am leichtesten fass lieben and an sebwierigsten misezuverstehenden: Amidverbindungen die ganze Reihe bindurch im völliger Harmonie mit der Amid - Anticht stehen und für dische der Crundpfeider nind , während sie dagegen usch seiner Ansicht zu Ausnahmen übergehen, welche mit eines gann netiennAbstahme ..... erklärt werden müssten. - Wie leicht würde es !! sein, die organische Abtheilung der Gliemie in einen undutchdringlichen » Nebel dus veinvandeln, wenn man affangen wollte auf diese Weise zu theoretisiren. Wir haben gewise noch unrichtige Ansichten in Menge, aber wollen wir sie gegen

sudere vortsuschen, so missen wenigstens die, welche an ihre Stelle kommen sollen, deutlich richtiger und eine Verbesserung keine blosse Variation sein an denn die detzteren können zahllos werden tamenink von deinem den ber

Verbindungen des Chlorkoblenstoffs.

Kolbe hat seine Untersuchungen über die Verbindungen der Koblenchloride (Jahresb. 1844, 18, 77) fortgejeizt. Den Körpern welcher entsteht, wenp man Schweselkohlepstoff lange Zeit mit kalstem concentritten fonigewasser steben lässt, und weigher, ich alv san (C th CCH) + (3 + SCl2) Kohlensuper- zugenmentzespittinhetrachtet, habe auf

chlorid schweflige Säure.

.gine: einfachere Art. susammengepaart gefanden, nämlich im Celf bir Saturd er neint ihn deshindb Highlensuperchlorid -schweflige .. Saure. Grunde für diese Veränderung bin: der Andicht, sweicht nicht ima Folgendennisdachtellen werde, seblicinen mingfiltig su sein. Die Bereitung diesor Werbindung | swelche' mit : Külligs Wasser to aufasarst: langeania: géschicht . liste una Kolbe viel stadier and, ergiebiger nuezuführen gelehrt. mind ministh definition ... webs man Schwefelkoh-rejakti verschlosseinen ti Plasche ; heb ...... 304 ednige :Tage::dang'-stehen läsat- hind'. dad. Gemenge:::damu destillistigen trobei baie amita denn Wastenlämpfen -iildirgebtudanant, uz itdirar, vonis

Kohlenchlo-van Behandelt man sie mit einer Lösung von schwefrür-schwefligebiger. Säure im Alkohol oder Wassery oder von Säure. ·Zinnchlbbur bden Rehwefel wanaerstoff in Wasser, so löstraier sich mit starker Wägnig-Entwickelung The section of the Weise was 1,111h) Öfrersigt af Kalladake Körbendl. 1844. p. 146. . Ann. icher, Chuit. Pharmi KLIX, 339, The state of the state of

sof. Sie verliert dabei 1 Aequivalent Chiqr und verwandelt sich dadurch in Kohlenghloritl-schweflige Saure = CCl + S, welche die Eigenachaften einer Säure-Besitzt und welche: sich in-der Flüssigkeit auflöst. Diese Sähre wird durch den Zutritt der Lust zersetzt, sindem die Sanerstoffgas anne absorbirt. Sie kennte deshalb nichtigeweer enterswebt werden. "Bleiowyd nimmt wicht ihre saure Reaction weg. 11-Kol bei hat i mir reine Probe von: der Verbindung dieser Säure mit Kali güligst mitgetheilt, zusammengesetzt aus RSOCI+ HSCEL. Chlor wird davon absorbirt und dadürch Kohlensuperchlorid - schweftige Saure niederge-The second of the second schlagen.

Wird ihre Lösung in Wasser mit Kali ge- Formylchlosättigt und gekocht, so bildet sich darch In rid - Dithioncorporirung von Bestandtheilen des Wassers eine stirkere Saure. Eine solche Aufhahme voh Wast ser, nicht als Wasser, sondern als Wasserstoff and Saucretoff, ist ausserdem ein nicht ungewöhnliches Verhalten. Die Säure verliert 1.: Aeguivalent Chlor und vereinigt sich mit den Bestandtheilen von 1 Atom Wassert, und dadnreh entsieht mit 1 Atom von dem Kali, sin Salz,, des-ausdrücken lässt... Die Säure darin list jaleo Dihionsance, gepaart mits Formylchlorid, weshalb sie Formylchlorid - Dithionsäunk genaunt werden lana. Diese: Saure hat Kolibe!'dargestellty inden er das Kalishlz in Alkohol auflösté unklidas hali daraus mit Schwefdlsäure niederschlug, welche versichtig hinzugesetzt wurde. Dann wurde die Lösung filtrirt und vordunstet. Ans 'dem sau-

ren Rückstand zog Aether die neue Säure sus, welche nach der freiwitligen Verdunstung des Aethers rein zurückblieb, aber nachher zerfloss. Im luftleeren Raume über Schwefelsäure krystallisirt sie schwierig in kleinen Prismen, welche in der Luft wieder zerfliessen, aber ohne sich im Uebrigen durch die Luft in ihrer Zusammensetzung zu verändern. Sie ist eine sehr starke Süure; sie wird bei der trocknen Destillation durch eine höhere Temperatur sersetzt; aber Königswasser und Salpetersäure wirken nicht auf ihre Zusammensetzung und sie lassen sie nach ihrer Abdestillation unverändert zurück.

Koblensuperchlorür - Dithionsänre.

Eine andere Säure wird erhalten, wenn man Kohleusuperchlorid-schweflige Säure, C€l2 + S, in Kalilange oder Barytwasser bis zur völligen Sättigung der Base auflöst und die Lösung verdunstet, worauf ein neues Salz anschiesst und das leichter lösliche Chlorkalium oder Chlorbarium in der Lösung zurücklässt. Diese Salze bestehen aus R + CCl3 + S. Die Saure darin ist also gepaart mit Kokilensuperchlorür, und sie kann Kohlensuperchlerür-Dithionsäure genannt werden. Sie entsteht aus 2 Atomen CCl<sup>2</sup> + S, welche 1 Acquivalent Chlor verlieren, bei dessen Vereinigung mit Kalium sich 1 Atom Sauerstoff von dem Alkali abscheidet und ein Bestandtheil der neuen Sauce wird. Aus dem gereinigten Berytsulze kann die Baryterde ausgefällt und die Säure, welche dann in der Lösung bleibt, durch Verdunsten im Exsiccator krystallisirt erhalten werden. Sie verflieset in der Luft. In den Krystallen ist die Säure mit 3 Atomen Wasser verbunden.

Kolbe hat mir gütigst Proben von den Salzen dieser Säure mit Hali, Natron und Silberoxyd mitgetheilt. Die beiden erateren sind krystallisirt und das letztere ist quulverförmig, und merkwürdig genug nach einer 20 Monaten langen Aufbewahrung, ohne besonders vor dem Zutritt des Tageslichtes geschätzt gewesen zu sein, nur wenig graulich geworden.

Im genauesten Zusammenhange hiermit steht Kohlensuperdie Damas'sche Chloressigsaung, über deren ver-chlorur-Oxalschiedene Zusammensetzungsart ich eine andere Ansicht als Dum as gehabt habe, welcher sie als Essigsaure betrachtete, in deren Radical der Wasserstoff durch Chlor ersetzt worden sei, während ich sie als Ozalsäure ansah, gepaart mit Kohlensaperchlorur, wofür die vorhergebeude Säure nun cin so sprechendes analoges Beispiel gibt. von mir geänsserte Ansicht hat durch Kolbe's Veranche eine weitere Stütke auch durch eine neue Bereitungsmethode erhalten. Wird Kohlenchlorid, Cel, unter einer Bedeckung von wenig Wasser in einer Atmosphäre von Chlorgas dem directen Sonnenlichte ausgesetzt, so absorbirt das Chlorid Chlorgas, es verwandelt sich in Superchlorür und 1. Atom Superchlorür wechselt im Bildungsmomente die Bestandtheile mit 3 Atomen Wasser, wodurch 1 Atom Oxalsaure entstehta welche sich mit 1 Atom unzersetzten Kohlensuperchlorurs vereinigt zu Kohlensuperchlorur-Oxalsaure (Chloroxalsaure), welche ausser neu gebildeter Salzsäure in dem Wasser aufgelöst bleibt. Wenn man sagen kann, dass Dumas's Ansicht durch die von ihm angewandte Bereitungsmethode aus Chlorgas und Essigsäure gerechtfertigt gewesen sei, so ist es klar, dass die entgegengesetzte Ansicht durch Kolbe's Bereitungsmethode völlig gerechtfertigt wird. Keine entbält aber einen eigentlichen Beweis, dieser leitet sich allein aus den jetzt angeführten, der Chloroxalsäure analogen Säuren her, bei denen die Dumas'sche Ansicht keine Analogie mehr hat.

Die Chloroxalsäure wird ansserdem nach Kolbe auf eine noch andere Weise erhalten, wenn man nämlich Chloral lange Zeit mit rauchender Salpetersäure kocht, nach der Zerstörung des Chlorals den grössten Theil der Salpetersäure abdestillirt, und dann den Rückstand im luftleeren Raume über Kalkhydrat verdunstet, wobei die Chloroxalsäure in Krystellen zurückbleibt, sehr rein und frei sowohl von Oxalsäure als auch vou Essigsäure. Für diese Ansichten ist es Kolbe geglückt, neue und wo möglich noch sprechendere Beweise zu finden, nämlich durch Substitution des Chlors durch Wasserstoff in dem Paarling\*), welche gleich gut geschieht, es mag Dithionsaure oder Oxalsaure die Saure sein, und wo es sich also zeigt, dass die Saure Eins, und der Paarling ein Anderes ist.

Wird Kohlensuperchlorür-Dithionsäure in Wasser aufgelöst und reines Zink hineingelegt, so löst sich dieses ohne Gasentwickelung auf, und in der Lösung ist dann 1 Atom Chlorzink, Zn Cl, auf 1 Atom Formylchlorid - dithionsaures Zinkoxyd, Zn SC2H2Cl2 enthalten. Durch Vergleichung dieser Formeln erkennt man, dass 1 Aequivalent Chlor mit dem Zink verbunden aus-

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 210.

getretenen ist, und dass der Wasserstoff, welchen 1 Atom Zink bei seiner Oxydution aus 1 Atom Wasser ausgeschieden bat, in dem Paarling eingelreten ist, um das Chior zu ersetzen:

Setzt man bei dieser Lösung 'des Zinks ein Elaylchlorurwenig Schwefelsaure hinzu, so wechseln sich 2 Dithionsaure. Aequivalente Chlor and, and diese Lösung enthalt dann schwefelsaures Zinkoxyd, Chlorzink und ein Zinksalz von einer neuen Saure = ZnSC2H+CL worin also die Dithionsaure das Elaychtorur zum Paarling hat =  $C^2H^+Cl + \tilde{S}$ . Sie kann Elaylchlorur - Dithionsaure genannt werden. Wie viel Zink oder Schweselsäure man auch zusetzen mag, so kann doch dem Elaylchlorur nicht weiter sein Chloraquivalent entzogen werden. Aber wird die mit Kohlensuperchlorur, Formylchlorid oder mit Elaylchlorur gepaarte Dithionsaure dem elektrischen Strom von 2 bis 3 Pasren des Bunsen'-Kohlenzink - Apparates zwischen Zinkscheiben ausgesetzt, so wird der Chlorgehalt gegen eine gleiche Aequivalentzahl Wasserstoff ausgewechselt, und alle 3 geben eine neue Säure, worin der Paarling CH3 ist, = CH3 + S. 60 Grammen Kohlensuperchlorur-Dithionsaure können auf die angeführte Weise in 10 bis 15 Stunden in die neue Säure verwandelt werden.

Auf ühnliche Weise wird die Chlorexalshure in Essignäure verwandelt, und die Hypothese, welche ich in meinem Lehrbuche, 5te deutsche Aufl. Th. I, Si 709, angeführt habe, dass die Essignäure wohl nichts anderes als eine gepaarte Oxalsäure sein könnte, deren Paarling CH3 wäre, scheint dadurch einige Stütze zu gewinnen.

Inzwischen verdient diese Substitutionsart des Chlors durch Wasserstoff, welche wir vorher selten hervorzuhringen vermochten, grosse Ausmerksamkeit und allgemeine Anwendung. Die Resultate, zu denen sie führen kann, werden sicher von grosser Wichtigkeit werden.

Das nun Angeführte macht nur eine vorläufige Mittheilung von Resultaten aus, und ohne Zweifel haben wir über einen jeden von diesen neuen Rörpern genauere Angaben zu erwarten.

Mellan.

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 94, an, dass Völckel das Mellan nicht als einen bestimmten Körper von stets gleicher Zusammensetzung betrachtet. Dies hat Liebig ') zu einer neuen Untersuchung veranlasst, wodurch er die Unrichtigkeit von Völckel's Angabe darzulegen sucht. Ohne zu bestreiten, dass Mellan im isolirten Zustande, so wie es bei den Versucheu zu seiner Hervorbringung durch trockne Destillation von Schwefelcyan erhalten wird, bei der Verbrennungsanalyse kleine Quantitäten von Wasserstoff in seiner Zusammensetzung zeigen kann, so hat doch Liebig den rationelleren Weg eingeschlagen, und bat reine Mellanverbindungen untersucht. Die von ihm ausgeführten Analysen, besonders von Mellankalium und Mellansilber, scheinen überzeugend zu beweisen, dass ein Atom Metall darin mit 6 Atomen Kehlenstoff and 4 Aequivalenten Stickstoff verbunden ist., und dass also, wie Liebig von Anfang an angegeben hatte, 1 Aegulvalent Mellan aus C6N9 bestrikt. es war hier eigentlich die Frage, ob das Mellan

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. L, 258. 367.

unbestimmte Quantitäten Wasserstoff enthält, und in der That wurden bei seinen Versuchen mit Mellansilber, welches vorher scharf getrocknet worden war, durch die Verbrennungsanalyse 1,40 Procent Wasser, und bei denen mit vorher geschmolzenem Mellankalium 0,68 Procent Wasser erhalten. Von dem Mellansilber bekam er ½ Procent Silber zu wenig, und von dem Mellankalium 1 Procent oder etwas darüber Kalium zu wenig, ohne dass hierauf Versuche angestellt worden zu sein scheinen um aufzuklären, wovon diese Abweichungen herrühreu, welche inzwischen gar zu gross sind, um als Beobachtungsfehler betrachtet werden zu können.

Liebig kommt hierauf zur Beschreibung, wie das Mellan rein erhalten werden soll. Aber wer den Vorschriften folgen wollte. würde in sehr grosse Verlegenheit gerathen. Das reinste Melha, welches er bekam, wurde durch trockne Destillation des Quecksilbermellanürs gewonnen, indem er die Erhitzung unterbrach, als von den sieh entwickelnden Gasen, Stickstoff und Cyangas. 4 von Kali absorbirt wurden. Frägt man dann: wie wird das Quecksilbermellanür erhalten? so gibt Liebig an, dass die Bereitung desselben aus salpetersaurem Quecksilberoxydul und Mellankalium nicht gut sei, weil dabei Mellanwasserstoffsäure mit niederfalle. Beim Trocknen wird der Niederschlag grau, und er besteht dann aus einem Gemenge von Mellanid mit Quecksilber.

Fällt man Mellankalium in der Kälte mit Quecksilberchlorid, so erhält man einen schleimigen Niederschlag, welcher beim gelindesten Erwärmen sein Aussehen verändert, indem sich eine Berzelius Jahres-Bericht XXV. kaliumhaltige Verbindung absetzt! Werden dagegen die Lösungen heise vermischt, so bleibt
das Gemenge einige Minuten lang klar und durchsichtig, aber dann tribt es sich und gibt beim
Erkalten einen kaliumfreien Niederschlag, in welchem sich der Quecksilbergehalt durch Wuschen
vermindert. Dass sich Quecksilber nicht durch
Wasser auflöst oder oxydint, ist bekannt; aber
wodurch vermindert es sich hier? enthält der Niederschlag Chlorid? oder wird das Mellan zersetzt?
darüber kommt kein Wort vor. Der ganze Artikel ist ein Gemenge von Rhapsodien, von denen
recht viele nicht vom Mellan bandeln.

Mellanwasserstoffsäure.

Mellanwasserstoffsäure wird erhalten, wenn man eine Lösung von Mellankalium mit Salzsäure vermischt. Sie scheidet sieh dann erst nach einer Weile ab. in Gestalt einer bleudend weissen Gelée, wenn die Lösung stark war. Aus einer verdünnten Lösung schlägt sie sich in weissen Flocken hieder. Nach dem Waschen und Trocknen ist sie weiss, erdig, abfärbend: · Sie löst sich fast nicht in kaltem und nur sehr wenig in siedendem Wasser, aber diese Lösung rothet stark das Lackmuspapier. Sie ist unlöslich in Alkohol, Aether, fetten und flüchtigen Oelen. Sie treibt schwächere Säuren aus, so z. B. löst sie sich eben so leicht in warmem essigsauren Kali, als in Kalihydrat auf, und die Lösung erstarrt beim Erkalten zu einem Brei von Krystallen, welche Mellankalium sind. In der Wärme treibt sie in trockner Form Jodwasserstoffsäure aus Jodkalium. Bei der trocknen Destillation wird sie zersetzt. wobei sie zuerst Stickgas und Blausäure gibt, indem sie eine gelbe Farbe bekommt, und darauf

gibt sie Cyangas. Man erhält sie selten so frei son Kali, dass sie nicht ein wenig Cyankalium Beim Verbrennen mit Kupferoxyd rarückliesse. gibt sie Kohlensäure vod Wasser in dem Verhaltnisse, wie 100:23,44. Sie wird im Sieden ron Sauren aufgelöst, aber dadurch zersetzt, indem sich in der Lösung ein Ammoniumsalz bil-Die übrigen Producte sind nicht näher stadict worden.

Einen weiteren Auszug aus dieser Abhandlung welcher die Mellanmetalle anbetrifft, werde ich weiter unten bei den Salzen geben. Aber ich kann den Wunsch nicht unterdrücken, dass dieser interessante Körper von Neuem genauer untersucht werden möge von einem Chemiker, welcher keine eigne vorher darüber ausgesprochene Ansicht zu vertheidigen hat.

Völckel hat eine Reihe von Untersuchungen Producte der über die Veränderungen mitgetheilt, walche die trocknen Desegenannten Schweselcyanverbindungen erleiden, Xanthan- und wenn man sie der trocknen Destillation bei be-Rhodan-Verstimmten Temperaturen unterwirft. Diese sehr verdenstvolle Arbeit ist reich an neuen Entdeckunza, und zeigt, dass Verhindungen von Kohenstoff, Stiketoff und Schwesel vielleicht eben se zahlreiche und mannigfaltige neue Körper geben, wie die von den drei ersten Grundstoffen nit Sauerstoff, von denen der Indigo wohlbebannte Beispiele gegeben hat.

Aber bevor ich über diese Resultate berichte, will ich einige Worte über die theoretischen Anichten anführen, welche den Betrachtungen dieer Schweselverbindungen zu Grunde liegen. Beunntlich theilt Völckel nieht die Ansichten. welche ich über diese Verbindungen für die wahr-

stillation der

scheinlichsten halte. Er betrachtet sie alle als Doppelsulfide, wovon Wasserstoffsulfid das Ich habe schon im vorigen Jahresberichte, S. 91, beantwortet, was er gegen meine Ansicht darüber angeführt hat, und ich glaube gezeigt zu haben, dass die Gründe, auf welche er seine Ansicht stützt, nicht mit derselben über-Unbekannt mit dem, was ich am einstimmen. angeführten Orte geäussert habe, bat er mir jetzt von Neuem eine weitläufige, wie er es nennt, Widerlegung gewidmet '). Völckel ist völlig im Voraus überzeugt, dass seine Ansicht die einzig richtige sei; dies ist sogleich ein Hinderniss für eine unpartheiische Prüfung entgegengesetzter Meinungen; die Wärme, mit der man etwas als wahr und recht betrachtet, führt zuweilen zu nicht freundlichen Ausdrücken gegen den, von welchem man glaubt, dass er die Wahrheit verleugne, und anstatt seiner Meinungen wird seine Person den Fehlhieben ausgesetzt). So glaubt Völckel, dass ich bei der Aufstellung meiner Ansichten inconsequent sei. Ich habe erklärt, dass Sauerstoff kein Bestandtheil eines Radicala sein könne, und habe Schwefel, Selen und Tellur in dieselbe Klasse mit dem Sauerstoff zugestellt; aber ich nehme dennoch an, dass Schwefel ein Bestandtheil von einem ternären Radical sein könne. Liegt darin eine Inconsequenz, wenn man den Schwefel zu 1, 2, 3 oder 4 Atomen als Radical in den Säuren des Schwefels aunimmt?

Er erklärt es serner für eine Inconsequenz,

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 106.

wenn ich es für eine Probe von einem Schwefelsalz nehme, dass dasselbe bei seiner Zersetzung Wasserstoffsulfid entwickelt, während ich einräume, dass Sulfocarbonate und Sulfurenate auf die Weise zersetzt werden, dass sieh das Wasserstoffsulfid mit dem abgeschiedenen Kohlensuland oder Urensulad vereinigt. Dies ist wahr; aber wie langen Bestand hat die neue Verbindung? Sie erfordert bestimmte Handgriffe um hervorgebracht zu werden, und es dauert nicht so werden die Bestandtheile, wieder getrenat. Durch denselben Handgriff kann man Wasserstoffsulfid mit Argenikaulfid und mit Schwesel vereinigen, aber kurze Zeit nachher folgt das Wasserstoffsulfid seiner Tension und geht davon wieder weg. In aliem diesen liegt keine Analogie mit der Rhodanwasserstoffsäure oder mit den neuen Säuren von ähnlicher Art. welche Völckel nun entdeckt hat, und ans denen bei + 1400, 160° und 200° kein Wasserstoffsulfid entwickelt wird. Als eine fernere Incomseguenz von mir gibt Völckel die Annahme an, dass Aethylsulfhydrat (Mercaptan) unverändert überdestilliro. Dass sich eine flüchtige Schweselbase mit dem Wasserstoffsulfid verflüchtigt, ohne dieses zu verlieren, ist nach meiner Ansicht natürlich, und die Verbindung einer Basis mit Wasserstoffsulfid entspricht ausserdem; einem anderen Begriff, als eine Verbindung zwischen einer offenbar elektronegativen Schweselverbindung und Wasserstoffsulfid. Darin liegt keine Stütze für die Annahme von Wasserstoffsulfid in der Rhodanwasserstoffsaure. Auf meine Acusserung: dass die physikalischen Eigenschasten der Rhodanwasserstoff-

saure, des Abodenkalfams und des Eisenrhodanids, z. B. Gerach und Geschwack der ersteren und Farbe der letzteren, nicht mit der Aunahme von Wusserstoffsulfid in der Rhodenwasserstoffsäure, von Schwefelkelium in dem Rhodenkalium und von Eisensesquisulfuret in dem Eisenrhodanid übereinstimmten, untwortet Völckel: guetibus non est disputandum. Moge es dubei auch bleiben. Ich bezwecke nicht, Völckel von seiner Ueberzeugung abtrünnig zu machen, aber ich kann auch nicht nach einer so beschaffenen Widerlegung, wie die jetzt angeführte, bei der Wahl zwischen beiden mehr oder weniger wahrscheinlichen Ansichten erkennen, dass die von ihm als die richtigste angeschene eine grössere Wahrscheinlichkeit babe. Zum Schluss will ich bemerken, dass vielfeicht heine von diesen Ansichten richtig ist. Wir baben in den letzteren Zeiten sogenannte gepaarte Verbindangen kennen gelernt, welche aus einem, darch sein Vereinigungsstreben wirksamen Bestandtheil und einem anderen passiven bestehen, welcher jenem in alle seine Verbindungen folgt. Bei der Menge von Verbindungen, welche ich jetzt auführen werde, kann es leicht sein, dass das Active nur derselbe Körper ist; oder höchstens einer oder zwei, und dass die Veränderungen nur in dem Paarlinge stattfinden. Es ist klar, dass in diesem Palle keiner von uns das Richtige gefunden bat.

Destillations-Xanthanwas-

Völckel hat seine ersten Destillations - Ver-Producte der suche mit der Xanthanwasserstoffsäure (Ueberserstoffsäure. schwefelblausäure) in einer Retorte angestellt, welche in ein Oelbud eingesenkt worden war, das bei jeder besonderen Destillation in einer be-

stimmten Temperatur erhalten wurde. Dadurch wurden Verhindungen bervorgebracht, welche bei + 50. bis + 400 höben wieder gerntort wurden and andere herverbrackten. Die Xanthanwasserstoffsäure wind dadurch einestheils in Schwefel und in Bhodanwassereteffsäure zersetzt. "anderntheild in ber auch in dor. Att. dass sich; Schwefelbobleshteff bildet und weggeht, bis zuletzt der Schweselingens mit Kahlenstaff weggegangen ist and seima: Varbindang, you Kahlenstoff.; Wasserstaff wurd Stigkstoff (Molamin) als letztes Product zarmelduset;, Wasserstoffsulfid entwickelt sich nicht chengilalenbei 4-: 2000 gund derüber, "aneb dann stets id , geninger . Quit utitit , und mehr ale zuställig, indom die Apantität venschieden ist und zuweilen piehte davon gebildet wird.

. Erhätzt man die Kanthanwasserstoffange in ei-Producte bei nem Oelbade bis au + 4400 und erhält man sie dann in dieser Temperatur, an entwickelt sick Rhodentwasserstoffenure und nichts Anderes. Zersetsung geschicht langsam und es bleibt viel Xanthanwassengoffaure unpersetzt gurück. Wird die Masse nanch dem Herrysnehmen wit vielem Wasser-gekeeltt; bis sich die Xanthanwasserttoffe saure aufgelöst hat, so bleibt Schwefel ungelöst zarnok . und aus der Watnerlösung erhält man die Kanthan wasserstoffsäure, heim Erkalten wieder. während im der Licaung ... ein, etenig Rhodenwamerstoffsättre, und "Rhodenemmten imm zugüchbleibte, als Producte des Siedens der Xanthanwasserstoffsaure mit Wasser. Bei + 1400 wird sie also nnr in Schwefel und in Rhodanwasserstoffsaure zersetzt. Same of the state of the state

Wird die Temperatur bis auf - 4450 erhöht, Mellanwasserstoffsäure.

+ 140°

so verändert sich die Zersetzungsweise; es geht zwar, wie vorher, Rhodanwasserstoffsäure weg, aber zugleich kommt auch ein wenig Schwefelkohlenstoff, jedoch kein Wasserstoffsulfid. Der Rückstand gibt, wenn man ihn mit Wasser auskocht, unzersetzte Xanthanwasserstoffsäure, während ein brauner Rückstand davon übrig bleibt, aus dem verdünntes kaltes kanstisches Kali oder selbst Ammoniak den fürbenden Körper auflöst, während Schwefel zurückbleibt. Aus der alkalischen Lösung schlagen Säuren die neue Verbindung mit dunkelbrauner Farbe und der Huminsäure etwas ähnlich nieder. Sie ist unläslich im Wasser, wenig löslich in Alkohol, und wird bei der trocknen Destillation durch rasches Erhitsen zerstört, ohne Rhodanwasserstoffsäure zu geben.

Sie wurde aus C<sup>7</sup>H<sup>8</sup>N<sup>8</sup>S<sup>6</sup> zusammengesetzt gefunden. Ich bemerke jedoch, dass die Analyse <sup>‡</sup> Wasserstoff zu viel gegeben hat. Völcke l betrachtet sie nach der Formel C<sup>7</sup>H<sup>6</sup>N<sup>8</sup>S<sup>5</sup> <sup>‡</sup> H<sup>2</sup>S zusammengesetzt, und nennt das erste Glied darin *Melensulfid* <sup>\*</sup>) und das, was darin nicht Schwefel ist, *Melen*. Nach den von mir befolgten Ansichten wäre sie Mellanwasserstoffsäure und ihre Zusammensetzung = C<sup>7</sup>H<sup>6</sup>N<sup>8</sup>S<sup>6</sup> <sup>‡</sup> H. 4 Atom Mellanwasserstoffsäure entsteht aus 4 Atomen Rhodanwasserstoffsäure, wenn diese 1 Atom Schwefelkohlenstoff abgeben. Ich wiederhole bier eine schon öfters ausgesprochene Bemer-

<sup>&</sup>quot;) Die Völckel'schen Namen sind darin unvollständig, dass nach seiner Ansicht Wasserstoffsulfid darin enthalten sein soll und dies doch nicht durch den Namen ausgedrückt wird. Der richtige würde hier Molensulfid-PVassers toffsulfid sein.

kung, der man nicht die Aufmerksamkeit, welche sie verdient, gewidmet zu haben scheint, dass nämlich die Vereinigungskraft des Wasserstoffsulfids za Sulfureten so schwach ist, dass nur die von Kalium, Natrium, Barium und Strontium eine höhere Temperatur aushalten. Aber die Vorbindangen des Wasserstoffsulfids mit organischen Sulfiden, welche wir wirklich als solche kennen, verlieren es schon durch seine Tension bei gewöhnlichem Atmosphären - Druck. Es ist also unmöglieh eine theoretische Ansicht gut zu heiseen, welche bei dem Wasserstoffeulfid einen Grad von Vereinigungskraft voraussetzt, der den stärkeren Schwefelbasen fehlt, z. B. denen von Calcium und Magnesium, und welchen es beweisbar so schwach besitzt, dass die geringste Temperatur-Erhöhung dasselbe gasformig entwickelt, aber welcher nach dieser Ansicht Temperaturen weit über - 1000 würde vertragen können. Die Art selbet, wie diese Verbindungen hervorgebracht werden, enthält den Beweis gegen die Richtigkeit dieser Ansicht.

Wird die Kanthanwasserstoffshure bis zu + 1500 Producte bei erhitzt und dann in dieser Temperatur erhalten, Xanthensulfid, so verflüchtigen sieh, gloichwie bei + 1450, Rho Porranwasserdan wasserstoffsäure und Schwefelkohlenstoff. der Betorte bleibt, ausser unzersetzter Xanthanwasserstoffeäure, ein Gemenge von Schwefel und einem neuen Körper zurück. Die erstere zieht man mit siedendem Wasser aus, und darauf den neuen Körper mit schwacher kalter Kalilauge; webei der Schwesel ungelöst bleibt. Die Lösung ist besaugelb und die Sauren schlagen daraus den neuen Körper in gelben Plocken nieder, die beim

Trocknon dunkeigelb werden. Nach der Farbe hat er den Namen Manthensulfid erhalten. Völckel, welcher in diesen Verbindungen ein ternäres Radical von C, N, H annimmt, hat dem Namen die Badung en gegeben, nach dem von mir gemuchten Verschlag. für die Benenaung derselben. Vermuthlich hat er meine Ansicht von diesen/ Verbindungen durch: deine Versuche für se gefallen, gehalten ; dass mich der Name Xanthan nicht erhalten könne, daher er den wenig davon abweichenden Namen Xanthen gewähle bat. Aber wie de auch mit den Veränderlichbeit meiner Ansichten atchen mag, so dürfte es doch besser sein, einen anderen, dem Xaniban: weuiger ihnlichen Namen zu mahlen, wozu sich die Kerleitung von moubog viorschlage, was ebenfalls eine Varietat von Gelb bedeutet, z. B. Porrensulfid. In Betreff der Eddigung zu., sei, musa sis! von denen, welche meinen Ansichten folgen, in an verändert werden, und die Verbindung muss dann Parranwasserstoffsäure halssen. Sie besteht aus  $C^5H^+N^+S^2 = C^5H^2N^+S^2 + H_{5/2}$  much . V. öğckel interest of C3H2N4S 4 H2S. Sie interin Redduct ther Zerstörnug der Mellanstassersinffakung: Vom: 1 : Atom C7.126 No. S6 geht 1 Atom Schwefelhoblaustoff: weg. während 2 Atome: C5H4N4S2 surächlichen. . . . Sie ist unköelich in Wasser. Alkohol und Acther, vorändent sich nieht durch vorddunte Sunren, and vereinigt sich leicht mit Alkeli: ....veraus dann ihre Salne mit anderen Metallets durch donpolte: Zetsetzung! enhalten iwerden. Das Bleisalz. walches leicht hielsch niedenfählt, aber durch Behandlung mit. Edsigsäure, neutral, wird, warde: einer Untersuching unterworfen. Is ist bringell,

. 19 114

unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, und wird nicht durch verdünnte Säuren zersetzt. Bei der Analyse wurde es aus Ph + C<sup>3</sup>H<sup>2</sup>M·S<sup>2</sup> zusammengesetzt gefünden.

Erhält man die Manthan wiederstöffsüure einige Producte bei 160°. Stunden lang in einer Pedmperalte zwischen – 450° phajanwasserund 180°, so entwickeln sich Rhodan wasserstoffsuure. Sehwefelkohlenstoff und Cyan wasserstoffsüure. saure, Schwefelkohlenstoff und Cyan wasserstoffsäure. Ber Rückstand ist dama einer feste gelbe Masse, welche mehrene nette Kölgier enthäle, nämlich, ausser unterstörter Kanthanwissenstoffsüure, ein wenig Rhodanwasserstoffsüurey Rhodanammen nium, einen farhleien im Wasser tödlichen Körper, auf den wir wieder zurückliommen werden, und Schwefel. Wir wolten zuerst das Product bei 4 460° lauführen in den hanzeiten des Product

Die Xanthanigateerstoffsaure wird wie gewebelich mit Wasser ausgekocht und der Rückstand auf abuliche: Weise mit Kalifauge behandelt, aus web cher denn Säuren, den nouen Mörper niederschlie gen in aufgequollenen, gelben Flechen. Völchel hat ihn Phajensulfid gentuat, von water, dunkelgelb . (Phajauwasserstoffsäute). Er besteht aus CSH 10N 12S4; — CSH 8N 12S5; — ERS — CSH 8N 12S4 + H. Von & Atomen Kanthanyvasserstoffsince werden 1 Atom Phajanwasserstelliäure 414 Atome Schwefolkohlendtoff, 4:Atoni Wasseretoffsühfid and 5 Atome Schwefel erhalten. Diess! ist ijedoch nicht gefundens sandern berechnets: Bei dem Versuche entsteht kein HS, weil thieses mit Rhodans wasserstoffsüure die Bildung von Ammoniak veranhaset. Es isterklarge dads idio Zersetzungsproducte, so wie sie exhalten werden, andere als die hier angegebenen sind, and dass das RechnungeResultat micht die richtige Ansicht von der Zersetzung sein kann. Völckel war lange unsicher, ob der neue Körper ein gemengtes Product sei, aber die übereinstimmenden Resultate der Analysen seiner Salze scheinen auszuweisen, dass er es ist.

Er ist dunkelgelb, unlöstich in Wasser, Alhohol, Aether, und verändert eich nicht durch
Sieden mit verdünnten Säuren. Von verdünnten
Alkalien wid er leicht aufgelöst. Die warme Lösung in Ammeniak gibt heim Erkalten eine gelbe
Gallert, welche beim Eintrocknen alles Ammoniak verliert und die Phajanwasserstoffsäure zerücklässt. Bei der trocknen Destillation wird sie
durch rasches Erbitzen mit einem eigenthümlichen brenzlichen Geruch serstört, wobei ein
schwarzer Rückstand bleibt, der viel Cyanammonium und ein weisses Sublimat gibt.

Er hat swei Bleisalze damit hervorgebracht. Das eine neutrale = Pb + C8 H8 N12 S4, welches aus dem Kaliumsalze durch stark sauree essignaures Bleiowyd niederschlagen wird, ist gelb, flockig, und wird beim Trocknen braungelb. Es wird nicht durch Säuren zersetzt, aber wohl durch Wasserstoffsulfid, welches Schwefelblei und freie, aber ungelöst bleibende Phajanwasserstoffsäure herverbringt, werin also nach der Völche l'schen Ansicht die metallische Schwefelbase nicht das Wasserstoffsulfid auszutreiben vermag, was theoretisch ganz ungereimt erscheint. basische Salz wird mit einer Lösung erhalten, die nur sehr wenig von dem neutralen Bleisalze enthält. und besteht aus 3 Atomen von dem neutralen Saize, verbunden mit 4 Atom Bleioxyd. Es ist dem neutralen Salze ähnlich, und ist wahrscheinlich ein zufälliges Gemenge von neutralem und einem basischeren Salze, abhängig von einer zufälligen Quantität an freier Saure.

Setzt man die Xanthanwasserstoffsäure hinrei- Producte bei chend lange Zeit einer Temperatur aus, welche + 170° bis zwischen + 1700 und + 1800 fällt, so erhält Xythanwasserman dieselben flüchtigen Producte wie vorher, and die Xanthanwasserstoffsäure wird darin noch nicht vollständig zersetzt. Der in Wasser leicht lösliche farblose Körper wird dabei in etwas grösserer Menge erhalten, und nach dem Auskochen mit Wasser bleibt ein Gemenge von Phajanwasserstoffsäure mit einem neuen Körper zurück. Beide lösen sich kalt in verdünnter Kalilange, aber nach dem Ausfällen zieht Ammoniak die Phajanwasserstoffsäure aus, mit Zurücklassung des neuen Körpers, welchen Völckel Xythensulfid (Xythanwasserstoffsäure) nennt, von gudoc, bräunlich. Er besteht aus C10H14N188+ = C10H12N18S5 + HS = C10 H12 N18 S4 + H, und er entstebt nach der Recknung, wenn 9 Atome Xauthanwasserstoffsäure in 1 Atom Xythanwasserstoffsäure, 8 Atome Schwefelkohlenstoff, 2 Atome Wasserstoffsulfid und in 5 Atome Schwefel getheilt werden. Er ist schmutzig brann, unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether, auflöslich in fixem Alkali, unlöslich in Ammoniak, unveränderlich in verdünnten Säuren. Seine Atom-Zusammensetzung, d. h. das was 1 Atom ausmacht, ist nur auf Wahrscheinlichkeit gegründet, indem keine Verbindung mit einem Metall hervorgebracht und analysirt werden konnte.

Es wurde angeführt, dass in den in Wasser

löslichen Producten von der Zerstörung der Xanthanwasserstoffsäure über + 160° eigenthümliche Körper enthalten seien. Hat die Temperatur nicht + 160° überstiegen, so besitzt die Lösung in Wasser, nachdem sich die Xanthanwasserstoffsäure daraus abgesetzt hat, die Eigenschaft, nach stärkerer Verdunstung zu gelatiniren. Ueberstieg die Temperatur + 180°, so enthält das Wasser, womit der Rückstand ausgekocht wurde, noch mehrere neue Körper. Die abgesetzte Xanthanwasserstoffsäure lässt beim Auflösen in Alkohol einen Körper ungelöst zurück, welcher jedoch in keiner binreichenden Quantität erhalten wurde, um genaner untersucht werden zu können. Aber die von der Kanthanwasserstoffsäure absiltrirte Wasserlösung setzte nach weiterem Verdunsten ein weisses krystallinisches Mehl ab, und nach starker Concentrirung gelatinirte sie. Dieses Mehl und der gelatinirende Körper sind verschieden. Der mehlförmige Körper setzt sich, so wie er einmal in siedendem Wasser aufgelöst ist, in Gestalt eines weissen krystallinischen Pulvers ab, welches sowohl in kaltem Wasser als auch in Alkohol Seine Lösung in siedendem wenig löslich ist. Wasser röthet Lackmus, aber schwach. Sie fällt essignaures Bleioxyd und salpetersaures Silberoxyd mit weisser Farbe, schwefelsaures Kupferoxyd mit gelblicher Farbe, aber sie gibt mit schweselsaurem Zinkoxyd keinen Niederschlag. Dieser Körper ist schmelzbar, aber fängt einige Grade darüber an sich zu zersetzen, wobei sich Schwefelkohlenstoff und die übrigen Producte von der Zerstörung der Xanthanwasserstoffsäure entwickeln.

Seine Zusammensetzung wurde, so weit deren Erforschung mit der erhaltenen geringen Quantität davon möglich war, = C8H14N14S5 gefunden. Aber Völckel hält doch diesen Körper wegen der Schwierigheit, seine Bildung direct abzuleiten, für nicht ungemengt, sondern er glaubt, dass er ans zwei Körpern hestehe, von denen der eine = C5H8N8S2 und der andere = C3H6N6S sei. Es wesden einige Versuche zur Unterstützung dieser Ansicht angeführt, die aber nicht recht entscheidend zu sein scheinen.

Der gelatinirende Körper wird erhalten, wenn man die stark gelatiniste Masse auf Löschpapier legt und die Lösung von Rhodanammonium und Rhodanwasserstoffsäure davon auspresst. Er wird dann in sehr wenigem siedenden Wasser aufgelöst, wobei ein wenig Xanthanwasserstoffsäure zurückbleibt, die Lösung zur Trockne verdanstet, der Rückstand mit wenigem kalten Wasser abgespült und dann in Alkohol aufgelöst, welcher eine geringe Einmengung von dem mehlförmigen Körper zurücklässt. Die Lösung in Albohol lässt dann diesen Körper beim Verdunsten bis zur Trockne in Gestalt eines weissen Pulvers zurück. Er löst sich leicht sowohl in kaltem Wasser als auch in Alkohol, rothet schwach Lackmus und fällt Metallsalze, gleichwie der mehlförmige Körper. Er wurde aus C20H56N56S9 zusammengesetzt gefanden.

Erhält man die Xanthamwasserstoffsäure hinreichend lange Zeit in einer Temperatur, welche zwischen + 180° und + 200° liegt, so bleiben die flüchtigen Producte dieselben, aber der Schwefelkohlenstoff nimmt zu und zuweilen bildet sich

Producte
swischen
+ 180° und
+ 200°.

auch Wasserstoffsulfid; die Xanthanwasserstoffsäure ist nun ganz zerstört, die Masse halbgeschmolzen und braun. Wird der Rückstand dann mit Wasser gekocht, so erhält man eine zuweilen farblose und zuweilen gelbbraune Lösung. Im ersteren Falle setzt die Lösung beim Erkalten, ein weisses, und in dem letzteren ein braunes Pulver ab. Nach stärkerer Verdunstung schlägt sieh noch ein dritter Körper nieder, welcher weiss ist.

Aus dem in Wasser Unlöslichen löst schwache kalte Kalilauge einen Körper auf, welcher daraus mit einer braunen Farbe niedergeschlagen wird. Was sich darin nicht auflöste, löst sich in warmer Kalilauge auf, und wird der daraus mit Säuren erhaltene Niederschlag mit schwefligsaurem Natron gekocht, so löst dieses den Schwefel daraus auf, welcher mit gefällt worden war, während ein weisses Pulver ungelöst bleibt, welches Leucensulfid (Leukanwasserstoffsäure) ist, auf welches wir wieder zurückkommen, indem es sich in höherer Temperatur in grösserer Menge bildet.

Was die kalte Lauge aufgelöst hat, ist allem Anscheine nach ein Gemenge von mehreren Körpern, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff und Schwesel bestehen, die aber noch nicht auf eine befriedigende Weise haben getrennt werden können. Von gleicher Zusammensetzungsart sind auch die in Wasser unauflöslichen Körper, welche oben angeführt wurden.

Producte

Bei + 2250 sind die flüchtigen Producte diebei + 225°. selben wie bei + 200°. Der Rückstand in der Leukanwasser-Retorte ist zusammengebacken und braungelb. Siedendes Wasser zieht daraus Körper aus, welche den vorhin angeführten ähnlich sind, ohne

aber damit identisch zu sein. Ans dem in Wasser Unlöslichen zieht kalte Kalilauge einen braungelben Körper in kleiner Menge aus, während das Meiste unaufgelöst bleibt, sich aber in siedender Kalilauge auflöst mit dunkelgelbbrauner Säuren schlagen daraus das Leucensulfid, Farbe. gemengt mit Schwesel nieder, welcher daraus durch Kochen mit neutralem schwesligsauren Natron ausgezogen werden kann, worauf das Leucensulfid mit graulich weisser Farbe zurückbleibt, aus welchem Grunde der Name von Aeuxoc, weiss, abgeleitet worden ist. Es ist pulverförmig, unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, und mit brauner Farbe auflöslich in siedendem kaustischen hali, aber es wird nicht von Säuren angegriffen. Es besteht aus C8H10N10S2. Aber da es mit Metallen nur schwer Verbindungen bildet, so konnte nicht definitiv geprüft werden, ob dieses 1 Atom entspricht.

Zwischen + 290° und 300° erhält man das letzte Product von der Xanthanwasserstoffsäure. Es ist dann aller Schwefel in Gestalt von Schwefelkohlenstoff entfernt worden, und ein Körper zurückgeblieben, welchen Völckel anfangs Polién nannte, und welcher aus C<sup>5</sup>H<sup>8</sup>N<sup>8</sup> besteht. Wir werden darauf wieder zurückkommen und ihn als identisch mit Liebig's Melamin kennen lernen.

Auf ähnliche Weise hat Völckel\*) die Zersetzungsproducte vom Rhodanammonium (schwefelblansauren Ammoniak) bei verschiedenen, aber bestimmten Temperaturen untersucht. Die Destilationsproducte von diesem Salze sind früher von

Producte pei + 290° pis + 300°. Polién.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 358.

Licbig untersucht worden. Völckel's Resultate weichen in verschiedenen Puncten von des letzteren Angaben ob.

Er bereitete das Rhodanammonium aus Rhodankalium auf die Weise, dass er Kaliumeisencyanür mit Schwefel schmolz, die Masse in Wasser auflöste, das Eisen durch Kali ausfällte, die filtrirte Lösung mit der erforderlichen Quantität Salmiak vermischte, zur Trockne verdunstete und dann den Rückstand mit starkem Alkohol auszog. welcher das Chlorkalium grösstentheils zurückliess. Die Alkohollösung wurde nun verdunstet. Das Salz enthielt allerdings ein wenig Chlorkalium, welches der Alkohol aufgelöst hatte, aber welches keinen Einfluss ausübte. Das Rhodanammonium schmilzt, aber es wird noch nicht bei + 170° zersetzt. Liebig gibt an, dass die Zersetzung einige wenige Grade über + 100° anfange und dass sie um so sicherer und besser stattfinde, je weniger man die Erhöhung der Temperatur über die beschleunige, in welcher das Salz anfängt zersetzt zu werden. Es bleibt unverändert flüssig bis + 2050, wobei ein schwaches Sieden entsteht, welches kurze Zeit dauert, und wobei zuerst Ammoniak und dann Schwefelkohlenstoff entwickelt werden, ausser einigen anderen Körperu, welche weiter unten angeführt werden sollen. Dieses Sieden hört jedoch bald auf und dann verändert sich das Salz in dieser Tenperatur nicht weiter. Einige Grade darüber fängt es wieder an zu sieden, aber dies hört wieder auf, und bei + 250° ist die Zersetzung noch unvollständig, wiewohl das geschmolzene Salz eine dunkle Farbe bekommt. Erst zwischen + 2600

und 270° wird die Zersetzung fortdauernd. Die Gasentwickelung ist dann zuerst sehr heftig, und wenn diese dann anfängt aufzuhören, wird der Versuch unterbrochen.

Die flüchtigen Producte sind: Zuerst Ammoniak, dann Schweselkohlenstoff, darauf Schwesel, böhere Sulfureta von Ammonium, Rhodanammonium, und in dem Retortenbalse setzen sich sederähmliche Krystalle von Ammonium-Sulfocarbonat an, von dem ein Theil dem Gase durch das Ableitungsrohr bis in das Sperrwasser solgt, wodarch dieses zuerst gelb und in Berührung mit der Lust roth wird, wie dies von diesem Salze bekannt ist.

Der Rückstand in der Retorte, welcher bei + 260° noch flüssig ist, erstarrt beim Erkalten. Er enthält noch viel Rhodanammonium, ausser einigen neuen in kaltem Wasser löslichen Stoffen. Die Lösung ist gelb und es bleibt ein schmutzig grauer Körper unaufgelöst.

Der in Wasser unlösliche Rückstand wird mit kaltem Wasser gut ausgewaschen, welches dann der Lösung zugesetzt wird, und darauf mit Wasser gekocht, worin er sich grösstentheils auflöst, mit Zurücklassung eines geringen braunen Rückstandes.

Die siedend heisse Lösung ist gelb und setzt beim Erkalten einen gelben Körper = a ab, während die Flüssigkeit farblos wird. Verdunstet man sie dann bis zur Hälfte, so schlägt sich dabei ein weisser pulverförmiger Körper nieder = b. Wird darauf die Flüssigkeit bis auf ‡ von ihrem ursprünglichen Volum verdunstet, so schlägt sich daraus ein dritter, pulverförmiger Körper = c

Die Lösung enthält dann, ausser ein wenig von c. Rhodanammonium und einen vierten Körper, welcher krystallisirt = d, und welcher ausserdem in der ersten Lösung in kaltem Wasser in grösserer Menge aufgelöst enthalten ist.

1. Der Körper a besteht wiederum aus zweien, einem gelben und einem weissen. Der gelbe kann daraus durch kleine Quantitäten siedenden Wassers ansgezogen werden, aber keiner von beiden wird auf diese Weise frei von dem anderen erhalten. Der gelbe beträgt davon den geringsten Theil. Der weisse ist unlöslich in Alkohol und Beide enthalten ungefähr 63 Proc. in Acther. Stickstoff und ungefähr 28 Proc. Kohlenstoff. Der gelbe 42 und der weisse 34 Procent Schwefel. In dem gelben sind 3,81 und in dem weissen 4,49 Proc. Wasserstoff enthalten.

Alphénsulfid. stoffsäure.

2. Der Körper b, gereinigt durch Wiederauf-Alphanwasser-lösen und Verdunsten, setzt sich in Gestalt eines weissen, nicht krystallinischen Pulvers ab, und wird von Völckel für eine bestimmte, ungemengte Verbindung gehalten, welche er Alphénsulfid (von algos, weiss) nennt. Sie besteht aus  $C^{10}H^{20}N^{20}S^2 = C^{10}H^{18}N^{20}S + HS = C^{10}H^{18}N^{20}S^2$ + H. Sie ist wenig löslich in kaltem Wasser, leichter dagegen in siedendem und in Alkohol. Sie schmilzt beim Erhitzen, wird aber wenig über dem Schmelzpunkte in die gewöhnlichen flüchtigen Producte zersetzt, mit Zurücklassung eines graugelben Körpers, welcher in stärkerer Hitze ebenfalls verschwindet. Ihre Lösung in Wasser röthet schwach Lackmus, gibt mit salpetersaurem Silberoxyd einen weissen in Säuren unlöslichen, mit schweselsaurem Rupseroxyd einen weissgrü-

nen, mit Queeksilberchlorid und mit schweselsaurem Zinkoxyd einen weissen Niederschlag, aber durch Bleisalze wird sie nicht'gefällt.

3. Der Körper c, gereinigt durch wiederholte Phalénsulfid. Auflösung und Abscheidung, wobei das sich zu- Phalanwassererst Absetzende nicht angewaudt wurde, weil es Alphanwasserstoffsäure enthalten konnte, hat den Namen Phalénsulfid erhalten. Er ist im Anschen und in seinen chemischen Verhältnissen dem vorhergehenden ähnlich, aber er hat eine davon abweichende Zusammensetzung, nämlich = C12H24N24S2, wovon nach der Theorie entweder 1 Atom Wasserstoffsulfid oder 1 Aequivalent Wasserstoff abgebt. Die Zersetzungs-Producte beim Erhitzen sind denen des vorhergehenden Körpers äbnlich.

4. Der Körper d, gewaschen mit Wasser und Phelénsulfid. stark ausgepresat, wurde in warmem Alkohol auf-Phelanwasser-Die Lösung war etwas gelblieb und setzte beim Erkalten zuerst kleine gelbliche Kry-Beim freiwilligen Verdunsten setzte stalle ab. sie ein Krystallpulver ab. Das sich zuletzt Absetzende wurde nicht angewandt, in der Vermuthung, dass es nicht rein sei. Dieser Körper ist Phelénsulfid genannt worden. Seine Lösung in Wasser röthet Lackmus und gibt äbnliche Niederschläge mit Metallsalzen, wie die der beiden vorhergehenden körper, mit dem Unterschiede, dass sie nicht Zinksalze fällt. Er besteht aus C14 H28 N28 S2, mit dem gewöhnlichen theoretischen Abzug von Wasserstoffsulfid oder nur von Die Zersetzungsproducte bei der Wasserstoff. trocknen Destillation sind denen der beiden vorhergehenden Körper ähnlich.

stoffsäure.

Wird die trockne Destillation des Rhodanam- Argénsulfid. Arganwasserstoffsäure.

monius fortgesctzt, bis die Temperatur auf + 3000 gestiegen ist, und darin erhalten, so geschicht die Zersetzung viel vollständiger. Die flüchtigen Producte bleiben dieselben, aber der Rückstand bekommt andere Eigenschaften. Das Rhodanammonium ist jedoch noch nicht ganz zerstört wor-Der Rückstand ist fest. Kaltes Wasser zieht daraus Rhodanammoninm aus und lässt den grössten Theil mit gelblicher grauweisser Farbe zurück. Er wird mit kleinen Quantitaten Wasser wiederholt ausgekocht und die dadurch erhaltenen Lösungen vermischt und bis auf ein geringeres Volum verdunstet. Beim Erkalten schlägt sich dann daraus ein weisser krystallinischer Körper nieder, welcher ein Gemenge von Phelanwasserstoffsäure mit einem neuen körper ist, welcher Argénsulfid (von uoyos, weiss), Arganwasserstoffsäure, genannt worden ist. Dieses Gemenge wird gut ausgepresst, die Phelanwasserstoffsäure daraus mit siedendem Alkohol ausgezogen, welcher auch einen kleinen Rückhalt von Das Ungelöste wird Rhodanammonium auflöst. mit kaltem Alkohol ausgewaschen, ausgepresst, in siedendem Wasser aufgelöst und die Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen, wobei sich die Arganwasserstoffsäure in kleinen farblosen Krystallen absetzt. Sie schmilzt beim Erhitzen, aber sie wird ein wenig darüber mit ähnlichen Producten, wie die der vorhergehenden Körper, zersetzt. Ihre Lösung in Wasser reagirt schwach sauer und gibt weisse Niederschläge mit salpetersaurem Siberoxyd und mit Quecksilberchlorid, aber sie fällt nicht die Salze von Blei und Kupfer. Sie besteht aus C16 H32 N52 S2. (Da

aber keine ihrer Verbindungen mit Metallen aualysirt worden ist, so wäre es wohl möglich, dass sie nur die balbe Anzahl von Atomen enthält).

Alle diese jetzt beschriebenen, aus dem Rhodanammonium erhaltenen Körper stimmen darin mit einander überein, dass sie 2 Atome Schwefel, eine gleiche Anzahl von Stickstoff- und Wasserstoff - Atomen und halb so viele Atome von Kohlenstoff enthalten. Die Arganwasserstoffsäure ist die letzte von den schwefelhaltigen Verbindungen, welche vom Rhodanammonium hervorgebracht wer-Schon bei der Temperatur, in welcher Arganwasserstoffsäure gebildet wird, entsteht eine Portion von dem schwefelfreien Melamin. sich von dem Rückstande bei + 3000 nicht in einer geringeren Portion Wassers auflöst, enthält Melamin, gemengt mit einem anderen ähnlichen nicht schweselhaltigen Körper. Wird dieser Rückstand mit Wasser mehrere Male nach einander gekocht, so setzt die erste Abkochung, welche gleichwie die folgenden farblos ist, beim Erkalten einen weissen voluminösen Körper ab, welcher schwierig durch Filtriren abgeschieden werden kann, und welcher beim Trocknen zu einem sehr geringen Volum zusammenschrumpft. Derselbe wurde aus 27,65 Kohlenstoff, 68,38 Stickstoff und 3,97 Wasserstoff zusammengesetzt gefunden: aber da diese Resultate keinem einfachen Atom-Verhältnisse entsprechen, so ist er wahrscheinlich ein Gemenge. Er wurde in so geringer Menge erhalten, dass keine weitere Versuche damit angestellt werden konnten. Die zweite und dritte Abkochung setzte dagegen beim Brkalten Melamin ab, welches fast rein war. Aber das

Ungelöste enthält noch den grössten Theil davon; Es wird mit Salzsäure gekocht, welche einem durch Ammoniak fällbaren Körper auszieht, der ebenfalls in zu geringer Menge erhalten wurde, um genauer untersucht werden zu können. Der mit Salzsäure ausgekochte Rückstand wird mit verdünnter Kalilauge siedend behandelt, welche einen mit Säure daraus fällbaren, gelblichen Körper auszieht. Dann ist der Rückstand Melamin. Es ist weiss mit einem Stich in's Gelbe, was von einer Spur eines fremden Körpers herzurühren scheint (vielleicht auch von einer grösseren Dichtigkeit, als wenn es sieh aus seiner Lösung in siedendem Wasser niederschlägt, wo es weiss erhalten wird).

Das Melamin, oder das oben sogenannte Polién, ist in siedendem Wasser in sehr geringer Menge auflöslich, woraus es sich, wie wir gesehen haben, beim Erkalten in Gestalt eines weissen Pulvers niederschlägt. Es ist vollkommen unauflöslich in Alkohol und in Aether, gibt bei der trocknen Destillation dieselben Producte wie die vorbergehenden Körper, mit Zurücklassung des grauweissen Körpers, welcher im Glühen verschwindet. Es löst sich leicht in einer starken, siedenden Lösung von kaustischem Kali und entwickelt, wenn man die Lösung kocht, Ammoniak.

Glaucén.

In einer noch köberen Temperatur als +300°, z. B. bei +310° bis +320°, ist die Argan-wasserstoffsühre fast ganz zerstört, und mur noch Spuren von Rhedanammonium übrig, die durch Unterbaltung der Temperatur auch verschwinden. Dann bleibt Melamiu zurück. Aber wird es einer noch höheren Temperatur ausgesetzt, so ent-

wickelt sich Ammoniak, indem der vorhin angeführte weissgraue Körper zurückbleibt, welcher Glaucen genannt worden ist. Ein Atom Melania = C+H<sup>8</sup>N<sup>8</sup>, verliert 1 Aequivalent Aumoniak = NH<sup>5</sup>, und C+N<sup>6</sup>H<sup>2</sup> bleibt zurück, welches die Formel des Glaucens ist. Es wird in stärkerer Hitze zerstört, indem es verschwindet, Cyanwasserstoffsäure, Stickstoff und Cyan gebend.

Die Zersetzung des Rhodanammoniums bei eiser Temperatur von + 260° bis 270° geschieht suf die Weise, dass Ammoniak weggeht und Rhodawasserstoffsäure zurückbleibt, die aber im Bildangsmomente in Xanthanwasserstoffsäure zerfällt, welche letztere mit dem Ammoniak Cyanammosinn bildet. Die Xanthanwasserstoffsäure wird dann zersetzt, während der fortdauernden Zersetzung des Rhodanammoniums (dessen Ammonik-Entwickelung die Bildung von Schwefelammonium und von Ammonium-Sulfocarbonat veranlasst) in den gelben fiörper, welcher oben mit bezeichnet wurde, und darauf entsteht unter Abgabe von mehr Schwefelkohlenstoff und Schwesel die Arganwasserstoffsäure. Die Bildung des Melanins kann summarisch auf die Weise dargestellt werden, dass 4 Atome Rhodanwasserstoffsaure 4 Atome Schwefelkohlenstoff abgeben und i Atom Melamin zurücklassen.

Völckel stellt dann die sehr wahrscheinliche Vermuthung anf, dass Liebig's Melam nichts aderes sei als ein Gemenge von Melamin und Glancen. Er setzt ferner seine Behauptung fort, dass Mellan und Mellanwasserstoffsäure ebenfalls aur solche Gemenge seien. Dies mag mit dem Mellan in seinem rohen Zustande der Fall sein

können; aber wir müssen, nach dem was oben über das Mellan angeführt wurde, über die Natur desselben in diesem Zustande keinen Schluss ziehen, sondern diesen Körper beurtheilen, so wie er in den Mellanüren enthalten ist, weil dies sonst nur ein Kritiksiren über das rohe Product sein würde.

In einer späteren Abhandlung') hat Völckel genauer den Körper studirt, den er zuerst Polien pannte, und hat gefunden, dass es mit Melamin identisch ist. Wir haben gesehen, dass sich sein Polien in geringer Menge in kalter kaustischer Kalilauge auflöst. Im Sieden löst es sich etwas mehr darin, aber unter Entwickelung von Am-Concentrirte Lauge löst es in Menge, moniak. aber mit Zersetzung auf. Dagegen verhält es sich gegen Säuren wie eine schwache Basis, indem es sich darin auflöst, aber durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen wird. Der Niederschlag ist jedoch ein basisches Salz, aus dem man mit Alkali die Säure ausziehen kann. Leitet man über völlig trocknes Melamin einen Strom von wasserfreiem Salzsäuregas, so wird dieses Gas absorbirt, und nachdem der Ueberschuss an Salzsäuregas durch trockne Luft entfernt worden ist, hat man salzsaures Melamin. Bei zwei Versuchen hatten 100 Th. Melamin 28,256 Th. Salzsäure aufgenommen, woraus ein Atomgewicht von 1597,7 Aber da das Polien im Vorbergehenden = C4H8N8 gefunden worden war, so ist es klar, dass dies nur 3 von 1 Atom ausmacht, und dass die Formel = C6 H12 N12 werden muss, welche

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXII, 90.

derum voltkommen Lie big's Melamin ist. Durch hochen mit verdünnter Salzsäure verändert es sich nicht, aber bei der Behandlung mit concentrirter Salzsäure wechselt es an die Säure 2 Acquivalente Ammoniak aus, indem es anstatt derselben 2 Atome Wasser aufnimmt, wodurch Ammelin entsteht, welches = C6 H<sup>16</sup>N<sup>10</sup>O<sup>2</sup> ist, und dessen Zusammensetzung von Völchel eben so, wie von Lie big gefunden wurde.

Aus der saurch Flüssigkeit, welches salzsaures Ammelin enthält, wird das Ammelin durch
Ammoniak niedergeschlagen, in Gestalt einer weissen voluminösen Masse, deren Eigenschaften und
Verhältnisse mit Lie big's Angaben übereinstimmend gefunden wurden.

Wird Melamin mit concentrirten Sauerstoffsänren, z.B. mit Schwefelsäure oder mit Salpetersäure
übergossen, so werden die 3 einfachen Atome
Ammoniak gegen 3 Atome Wasser ausgewechselt,
und dadurch enisteht L i e b i g's Ammelid =
C6H9N9O3, dessen Atom wohl verdoppelt werden muss, indem es sonst nicht gewöhnlich ist,
dass Stickstoff und Wasserstoff in gut bestimmten
Atomgewichten von organischen Verbindungen
nach einer ungeräden Zahl enthalten sind.

Wird die Einwirkung dieser Säuren auf das Ammelid noch weiter fortgesetzt, so werden noch 3 einfache Atome Ammoniak gegen 3 Atome Wasser ausgewechselt, wodurch Cyanurénsäure = C6H6N6O6 entsteht.

In Betreff des Namens Polien, so kann er nicht beibehalten werden, sondern er muss gegen Melamin vertauscht werden, nicht blos deswegen, weil dieser schon früher dafür gegeben worden ist, soudern auch aus dem Grunde, weil Polién den Namen für ein Radical vorstellt, während dagegen dieser Körper eine von jenen Basen ist, worin sich Ammoniak mit einem stickstoffbaltigen Körper gepaart hat = NH<sup>5</sup> + C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>N<sup>10</sup>.

Hierauf nahm er eine Untersuchung mit Liebig's Melam vor, und erhielt bei der Analyse dieselben Resultate wie Liebig, welche ziemlich der Formel C<sup>6</sup>H<sup>9</sup>N<sup>11</sup> = C<sup>12</sup>H<sup>18</sup>N<sup>22</sup> entsprechen. Aber als das Melam mit siedendem Wasser behandelt wurde, so löste dieses daraus einen Körper auf, welcher sich daraus beim Erkalten in Gestalt eines weissen Pulvers niederschlug, welches bei der Analyse aus C<sup>12</sup>H<sup>21</sup>N<sup>25</sup> zusammengesetzt gefunden wurde, und bei dem die ungeraden Zahlen auszuweisen scheinen, dass es ein Gemenge ist, worin er Melamin annimmt und einen Körper, welcher aus C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>N<sup>6</sup> bestehen kann, und welchen er Ammelen nennt.

Was nach den wiederbolten Auskochungen von dem Melam übrig blieb, war ein weisser Körper, welchen er Alben nennt, welcher aus C12H18N20O3 zusammengesetzt gefunden wurde, und welcher sich durch auhaltendes Kochen mit schwacher Kalilauge in Ammelin verwandelte.

Völckel ist nicht zufrieden mit den Benennungen Alben und Ammelin, und schlägt vor, dass sie von mir in einem der Jahresberichte verändert werden möchten. In Betreff von Alben, so ist die bestimmte Endigung en, welche ein ternäres Radical bezeichnet, nicht gut für einen Körper gewählt, welcher 3 Atome Sauerstoff enthält. Setzt man voraus, dass ein ternäres Radical = C12 H18 N20 existirt, so würde Alben der Name für dieses sein, und seine Verbindung mit Sauerstoff ist dann Albenoxyd. Will man ihm einen rein empirischen Namen geben, so kann es Albin genannt werden, weil die Endigung in keinem bestimmten Begriff entspricht. Was das Ammelen betrifft, so ist es ein bis jetzt noch zu problematischer Körper, um mit einem Namen belegt werden zu müssen.

Kocht man Melamin mit verdünnter Kalilauge, so löst es sich sehr langsam unter Butwickelung von Ammoniak auf. Die Lösung ist etwas gefärbt, und nach starkem Einhochen krystallisirt darans ein Salz, welches durch ein wenig ausgefälltes, unzerstörtes Melamin verunreinigt ist. Sättigt man die Mutterlauge mit Basigsäure, so schlägt sich daraus Ammelin nieder.

Das Kalisalz besteht aus cyanurénsaurem Kaliund einem Kulisalz mit einer anderen Säure, welche Liebig") schon früher bemerkt, dargestellt und analysirt hat, aber ohne derselben einen Namen zu geben. Setzt man zu einer concentrirten Lösung von diesem Salz eine Säure, so schlägt sich die Säure daraus in Gestalt einer weissen Masse nieder, welche sowohl in siedendem Wasser als anch in siedendem Alhohol löslich ist, und aus denen sie in weissen glänzenden Nadeln anschiesst. Ihre Lösung reagirt saner und fällt salpetersaures Silberoxyd. Völckel hat Liebig's Analyse dieser Säure berechnet und für die krystellisirte Säure die Formel  $2H + C^8H^2N^{10}O^2$  und für das Silbersalz die Formel = 2Ag +

<sup>\*)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXIII. 98.

C<sup>8</sup>H<sup>2</sup>N<sup>10</sup>O<sup>2</sup> erhalten. Liebig hielt den Wasserstoffgehalt als unwesentlich, aber Völcke 1 betrachtet ihn in Folge der Metamorphosen - Erscheinungen als der Säure wesentlich angehörig. Offenbar ist sie eine von den gepaarten Säuren, worin 1 Atom von dem Paarling mit 2 Atomen Säure oder deren Salz verbunden ist.

Cyanoxysulfid.

Der gelbe Körper, welcher durch Chlor aus einer abgekühlten concentrirten Lösung von Rhodankalium (Jahresb. 1844, S. 90) niedergeschlagen wird, ist von Völckel\*) von Neuem zum Gegenstand einer Untersuchung gemacht worden. Er hat ibn Cyanoxysulfid genannt, und er gibt an, dass wenn man ibn zuerst mit einer concemtrirten Lösung von kaustischem Kali reibt, die Masse dann mit einer grösseren Menge Wassers verdüngt, die dadurch erhaltene klare Auflösung mit essigsaurem Bleioxyd niederschlägt und dann Essigsäure hinzufügt, bis die Flüssigkeit sauer reagirt, man eine gelbbraune Bleiverbindung erhalte, welche nach dem Trocknen 45,94 bis 46,23 Procent Blei enthält, und in welcher er durch Verbrennung 10,55 Procent Kohlenstoff gefunden hat. Diese Data stimmen sehr gut mit der Formel 2Pb + C8N8S8O übèrein, woraus er den Schluss zieht, dass das von ihm früher (Jahresb. 1844, S. 91) bestimmte Atom-Verhälfniss richtig sei. Nach allem diesen ist dieser Körper doch ein Gemonge, wie das früher bekannte Verhalten desselben zu Kali ausser allen Zwei-Dass er stets von gleicher Zusammensetzung erhalten wird, beruht darauf, dass die

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 607.

Körper, von denen er ausgemacht wird, stets in einerlei Verhältnisse gebildet werden. Völckel glaubt bestimmen zu können, dass er gemengt sei aus C+H2N+S5 und aus C+H2N+S5, in welchem letzteren Gliede er zu der metaleptischen Ansicht übergegangen ist, dass 1 Atom Sauerstoff 1 Atom Schwefel vorstellt. Alles dieses ist jedoch nichts anderes als eine blosse Vermuthung, gestützt auf eine Berechnung, die das Atomverbältniss gestattet, und sie kann sich in der That ganz anders verhalten. Es ist deutlich, dass ein Oxyd in der Schweselverbindung enthalten ist, aber welches Radical das Oxyd hat, ist unbekannt. Da hier 2 Atome Blei als mit diesem Körper verbunden angegeben werden, so kann in der Berechnung der Fehler begangen worden sein, dass das eine Atom Blei als Oxyd mit dem sauerstoffhaltigen Körper verbunden ist und das andere mit der Schwescherbindung. Bei so verwickelten Verhältnissen muss man nicht gar zu viel Vertrauen der einen oder anderen scheinbaren Uebereinstimmung schenken.

Er hat ferner gefunden \*), dass sich die Xanthanwasserstoffsäure in der Kälte nicht durch trocknes Chlorgas verändert, aber dass sich, wenn man sie damit im Wasserbade behandelt, Salzsäure, Chlorschwefel und Chlorcyan entwickeln, und ein braunrother chlorhaltiger Rückstand gebildet wird, welcher aber nicht immer von einerlei Zusammensetzung erhalten wird. Er ist unlöslich in Wasser, wenig auflöslich in Alkohol,

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXVII, 105.

aber er löst sich in siedender Kalilauge auf. Ausserdem bildet sich in geringer Menge ein weisser in Alkohol löslicher, aber in Wasser unlöslicher Körper, welchen er nach 3 Analysen als aus  $C^{10}H^6N^{10}S^6Cl^2$  zusammengesetzt betrachtet.

Manche Leser dieses Berichts werden vielleicht denken, dass ich mich bei diesen Untersuckungen gar zu lange aufgehalten babe, bei denen doch viele Bestimmungen noch nicht mit der Sicherheit gemacht sein können, dass sie als definitiv anzunehmen seien. Aber Untersuchungen, welche eine so vollständige Folge bilden, sind für die Wissenschaft von einem weit höheren Werth, als zufällige Entdeckungen neuer Verbindungen, und die Wissenschaft ist Völckel grosse Verbindlichkeit schuldig für die Ausführung dieser mühsamen Arbeit und für die wichtigen Aufklärungen, welche durch sie gewonnen sind. Ich werde jetzt zur Vergleichung die procentischen Resultate der hier analysisten nenen Verbindungen auführen, welche bestimmte Na-Im Vorhergehenden habe ich nur men haben. die Formeln dafür angegeben. Sie können, wenn man sie alle neben einander stellt, mit Leichtigkeit verglichen werden:

Atoma	Schwefel .	Stickstoff .	Wasserstoff	Kohlenstoff	:			Atomg	Schwefel	Stickstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff		
704	•	•	_	•				ew	•	•	•	•		
ich	•		•	•				Ę.	•	•	•	•		
Atomgowicht == 3028,51	N	20	20	10	Atome	Alph		Atomgewicht = 2432,8	6	• •	•	7	Atome	Mella
	13,28	57,79	4,13	24,80	Atome. Procente. Atome, Procente.	Alphanwasser-			48,60	28,19	2,07	21,13	Atome. Procente.	Mellanwasser- stoffsäure.
4078,74	N	28	12 8	14	Atome.		Phalanwasser-		ю	4	4	ω	Atome.	Porra: stofi
	9,84	60,09	4,29	25,78		balanwasser- stoffsäure.			40,11	35,19	2,48	22,22	Atome. Procente.	Porranwasser- stoffsäure.
4604,23	No.	32	32	16	Atome.	Argai	Arganwasser-	2418,08	4	12	10	, œ	Atome.	Phajanwasser,
	8.75	60,81	4,34	26,10	Atome. Procente. Atome. Procente.	rganwasser- stoffsäure.			31,95	41,69	2,50	23,86	Atome. Procente.	
1575,96	1	12	12	6	Atome.	(Po	<b>X</b>		4	18	14	10	Atome.	Xytanwasser- stoffsäure.
	ł	66,63	4,77	28,60	Procente.	Melamin. (Polien)	amin.	3218,32	25,00	48,94	2,72	23,34	Atome. Procente.	vasser- iure.
837,98.	i	6	N	4	Atome.	G.	ଜା	179	N	10	10	6	Atome.	Leukan was stoffsäum
	1	66,66	1,49	35,85	Atome. Procente	Glaucen.	,	1790,53.	22,47	48,87	3,49	25,17	Atome. Procente	Leukan wasser- stoffsäuse
Berzelius Jahres - Bericht XXV. 9														

Zersetzung durch trockne

Ueber die Zersetzung der Rhodanure hat Gerder Rhodanüre hardt \*) der französischen Academie der Wissen-Destillation. schaften durch Dumas eine Tabelle mitgetheilt, welche diese Zersetzungs-Phänomene ganz in ihrer Einsachheit darstellt. "Dieses Studium", so beginnt er, ,,hat mich zur Entdeckung mehrerer Fehler geführt, welche sich in allen chemischen Lehrbüchern fortgepflanzt haben, und welche auf eine besondere Weise die Geschichte von diesen Körpern verwirrt haben. Ich werde inzwischen zeigen, dass deren zahlreiche Metamorphosen von grosser Einfachheit sind." Darauf folgt die Aufstellung von dem was vorgeht, und was ich nicht anführe, weil Völckel "), mit dessen vorhergehenden Versuchen nichts von allem diesem übereinstimmt, seine Angaben über die Zersetzung einiger Khodanüre von festen Basen geprüft und dieselben ganz ungegründet gefanden hat, woraus er den Schluss zieht, dass Gerhardt's Studium von der leichten Art gewesen sei, welche am Schreibtisch gemacht wird, und welche Probabilitäts - Theorien als Folgen von Versuchen auf dem Erfahrungswege gibt, was immer den theoretischen Darstellungen solcher Personen ein Cave aufdrückt. Derjenige, welcher ein Mal eine Erdichtung für gepräste Wahrheit ausgegeben hat, muss darauf rechnen, dass er nachher in Allem kein Vertrauen findet.

Verbindungen des Urensulfids.

Völckel \*\*\*) hat ferner seine Ansichten über die Verbindungen des Urensulfids mit Schwefel

<sup>1)</sup> Comptes Rend. 1844. Prem. Sem. p. 158.

S) Poggend. Ann. LXIII, 106.

<sup>&</sup>quot;") Das. p. 96.

und mit Schweselbasen mitgetheilt. Sie sind eigentlich nichts anderes, als eine Außtellung, wie er die richtige Natur verschiedener Verbindungen betrachtet, welche sonst nicht dahin gerechnet werden, z. B. Flavean besteht aus 2 Atomes Urensulfid und 1 Atom Wasserstoffsulfid, das Rubean aus 4 Atom von jedem, das Urensulfid in beiden zu C2 N2 H2 S genommen. Was ich Urensalad genannt, nount er Zweifuch-Urensulfid, und Zeise's Hydansothin (Jahresbericht 1845, S. 94) nennt er Doppelt-Schwefelwasserstaff Schwefelt In Betreff der Grunde für diese Ausichten muss ich auf die Abbandlung verweisen.

Schönbein') hat mehrere Versuche über die Herverbringung des Ozons auf rein chemi- Herverbrinschem Wege mitgetheilt. Man legt Phosphor ben aufchemistäcke in mehrere grosse auf der Innenseite feuchte schem Wege. Flaschen, so dass sie night mit dem Wasser is Berührung kommen, verschließt die Flaschen turvollkommen und lässt sie so boi. + 420 bis 440 stehen. Ueber + 150 kann aich der Phoupher leicht entzünden, und unter -1- 120 geschieht der Process zu langsam. Wenn denn die Luft in den Plaschen ein hineingehaltenes Stück Lackmuspapier bleicht, so wind der Phoapher herausgenom! men, die gebildete phusphosige Saure und Phost phorsaure gut mit Wasser herautgespült, so dass nichts davon zurückbleibe, und darauf : eine Lösung von Jodkalium hineingegosien und die einb

COB BUT OF A V CO

<sup>)</sup> Ofversigt at K. V. Akad. Forhandl. 1844. p. 11. 1845, p. 18. Archives de l'Electricité, No 15 p. 338: " Poggetidi Ann. LXIII, \$23. Ueber die Erzeugung des Ocons auf ahn! mischem Wege, von C. F. Schönheim, Basel, 1841, p. 887-95.

Flasche nach der anderen mit derselben Lösung behandelt, bis in jeder Flasche der Geruch nach Ozon ganz verschwunden ist. Die Lösung wird durch freigewordenes Jod braun. Man bereitet darauf neue Portionen Ozonluft, nachdem die Flaschen vorher mit ein weuig kaustischem Kali ausgespült worden sind, um das Jod daraus zu entfernen, und nachdem man darauf mit Wasser nachgespült hat. Man wendet dann dieselbe Jodlösung zum Ausziehen des Ozons an, bis diese Lösung farblos geworden ist.

Er hält eie dann für Ozonkalium. neutral, aber sie setzt beim Verdunsten ein weisses Pulver (jodsaures Kali?) ab und wird dadurch alkalisch, worauf sie zuletzt ein etwas alkalisches Sakz zurücklässt, welches bei der Reactionsprüfung die Gegenwart von jodganrem Kali zeigt. Es wurde kein Versuch angestellt, um, z. B. mit Alkohol, auszuziehen, was nicht jodsaures Kali war, sondern es wurde dieses Salz, so wie es erbalten wurde, mit Säuren geprüft, welche daraus einen scharfen Geruch entwickelten, der zwischen dem von Brom und Jod steht, aber keinen Ozongeruch. Dieses riechende Gas bleichte, fürbte Papier, welches mit einer mit Stärke gemischten Lösung von Jodkalium bestrichen war, blau, und worde-also ale Oson angeschen.

Dieser Versuch beweist gar nichts; denn wenn das Salz ein Haleidsalz ist, so ihüsste die Säure eine Wasserstoffsäure, aber keinen Salzbilder entwickeln. Enthielt es aber eine bemerkbare Quantität jodsauren Kalis, so kann durch die Einwirkung der Godsäuren die Jodwasserstoffsäure zersetzt werden, aber dann müsste, im Fall ein

Salzbilder in die Verbindung eingetreten ist, diese Lösung Kali enthalten haben, dessen Sauerstoff die Bildung der Jodsäure veranlasste.

Er hat nachher gefunden, dass beim Verbrennen im Allgemeinen Ozon gebildet wird. Trifft man Vorkehrungen, um die sich bildende Flüssigkeit aufsammeln zu können, wenn man ein Gemenge von Luft mit Aetherges durch erhitzten Platinschwamm treibt, so enthält diese Flüssigkeit einen Körper, welcher bleicht, Oxydulsalze und schweslige Säure oxydirt, Indigschweselsäure gelb färbt, Schwefel aus Wasserstoffsulfid niederschlägt, und metallisches Quecksilber auflöst. Dasselbe ist der Fall, wenn man Wasserstoffgas anstatt Aethergas anwendet. Ein mit feuchtem Kleister, welcher Jodkalium enthält, bestrichenes Papier wird blau, wenn man die Oxydationsflamme des Löthrohrs darüber weggeben lässt; dies geschieht nicht in der Reductionsflamme, so dass durch diese, wenn das Papier vorher blau gemacht war, die blaue Farbe verschwindet.

Es bleibt immer noch übrig, diesen problematischen Körper in einer solchen Verbindung
hervorzubringen, dass er mit anderen von derselben Art verglichen werden kann, und dass
seine chemischen Eigenschaften genau studirt werden können. Die Hervorbringung des Ozons neben Sauerstoffgas durch einen starken bydroelektrisehen Strom dürfte doch immer noch die sicherste Quelle zu seiner Gewinnung in einiger
Menge sein, und es wird nicht fehlschlagen, dass
er auf diese Weise, wenn auch nicht ohne Kosten, in der für eine zweckmässige chemische

Untersuchung hinreichenden Quantität wird gesammelt werden können.

Ich habe im Jahresberichte 1844, S. 134, eine Verbindungen Angabe von Dupasquier angeführt, dass man derselben mit Wasserstoff, bei der Auflösung von Eisen in Schwefelsäure ein Wasserstoffgas erhalten soll, welches mit Eisenwasserstoffgas gemengt sei, und im Jahresb. 1845, S. 139, eine Angabe von Meurer über die Bildung von Wismuthwasserstoffgas. Diese Angaben sind nun von Fresenius") und Schlossberger genauer geprüft worden, wodurch sich ein vollkommen negatives Resultat ergeben hat. Sie fanden, was Dupasquier in Betreff der Verbrennung des Gases gegen eine Porcellanplatte angegeben hatte. Aber wurde das Gas zuerst durch Wasser in zwei Flaschen und dann durch ein langes Rohr geleitet, welches befeuchtete Baumwolle enthielt, so fand sich darin keine Spur von Eisen, welches dagegen in den Waschflaschen, besonders in der ersten angetroffen wurde, so wie es auch nicht ganz in der ersten Hälfte von der Baumwolle feblte, so dass es deutlich eine Folge von dem feinen Rauch war, welcher beim Auflösen aufgespritzt wird. Aber dagegen brannte das Gas miteiner deutlichen grünen Flamme. War das Rohr, aus dem es hervorströmte, etwas weiter, so gab es keinen Fleck an Porcellan, aber wurde es feiner ausgezogen, so gab es einen um so viel grösseren Fleck, je feiner das Rohr war, und dieser Fleck war rothgelb, aber eisenfrei und er bestand aus Phosphorsäure und Phosphoroxyd. Sie leiteten das Gas durch Lösungen von

<sup>\*)</sup> Ann. der Ch. u. Pbarm. Ll, 413.

Metallsalzen und fanden, dass diese dadurch getrübt wurden. In dem Niederschlage fauden sich Phosphormetall und Schwefelmetall, aber keine Spur von Eisen. Diese Versuche weisen also aus: 1) dass Eisen keine gasförmige Verbindung mit Wasserstoffgas eingeht, und 2) dass wenn das Eisen Phosphor enthält, viel davon beim Anflösen in Schwefelsäure oder Salzsäure in Gestalt von Phosphorwasserstoffgas weggeht.

Anch Meurer's factische Angabe fanden sie bestätigt, aber nicht den Schluss daraus. Sie erhielten beim Verbrennen des Gases gegen Porcellan Flecke, aber diese enthielten kein Wismuth, sondern Antimon, herrührend davon, dass in dem im Handel vorkommenden Wismuth häufig Antimon enthalten ist. Aus reinem Wismuthchlorid wurde nach dem Vermischen mit Zink und verdünnter Schwefelsäure keine Spur von irgend etwas Metallischem in dem Wasserstoffgasq erbalten.

Im Uebrigen bestätigen sie auch durch ibre Verauche die Angahen von Meurer und Moaander über das Verhalten von frisch gefälltem Schwefelantimon und Schwefelarsenik bei der Marsh'schen Prohe (Jahresb. 1845, S. 140).

Peligot') hat auf die grosse Leichtigkeit auf-Reduction der merksam gemacht, mit welcher Chlormetalle in Chlormetalle in höherer Temperatur durch Wasserstoffgas redustret werden. Eisenehlorür z. B. wird zu einem zusammenhängenden, fasrigen und geschmeidigen, fast silberweissen Eisen reducirt. Zur Bereitung von absolut reinen Metallen ist dies eine vortresseliche Methode, weil, wenn auch das Oxyd des

<sup>&#</sup>x27;) L'Institut, No 562, p. 329.

Metalls durch Wasserstoffgas reducirt werden kann, es häufig nicht eben so leicht ist, durch Fällung ein absolut reines Oxyd darzustellen, als durch Umkrystallisirungen ein vollkommen reines Chlorür oder Chlorid zu bereiten. Das Chlor wird von einem Theil der Metalle mit grösserer Leichtigkeit abgeschieden, als Sauerstoff, so z. B. habe ich \*) gefunden, dass sich, wenn man sublimirtes Chromchlorid bis zum dunklen Rothglühen in einem Strom von wasserfreiem Wasserstoffgas erhitzt, Chlorur bildet, dass sich aber, wenn die Hitze bis zum völligen Rothglühen getrieben wird, die aber doch noch das Glas aushält, das Chromehlorur zu metallischem Chrom Dagegen wird Silberoxyd durch Wasreducirt. serstoffgas schon bei + 100° reducirt, während sich Chlorsilber nicht eher reducirt als bei der Schmelzhitze des Chlorsilbers, und dann sehr langsam und schwierig. Erst in der Glühhitze geht dies rascher.

Wirkung von Freundt ") nat einige Gassiellen Schwefel auf das Verhalten gewaschener Schwefelblumen zu Er fand, dass sich durch Erwärmen und Schütteln mit neutralem salpetersauren Silberoxyd Schwefelsilber und Schwefelsäure bilden, bis eine gewisse Portion Saure freigeworden ist. Wird diese dann genau gesättigt, so bildet sich Schweselsilber von Neuem. Salpetersaures Quecksilberoxydul gibt ehenfalls Schwefelquecksilher, aber auf das Oxydsalz wirkt der Schwefel nicht. Er fällt

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Akad. Förhandl, 1844. p. 205.

<sup>&</sup>quot;) Archiv d. Pharmac. XXXIX, 286.

ferner Schwefelblei aus basischem essigsauren Bleioxyd, bis dieses Salz neutral geworden ist. Er wirkt auch auf Zinnsalz, aber ob dies auf das Chlorur oder Chlorid geschieht, ist nicht angefabrt worden. Ein Ueberschuss an Säure verhindert die Wirkung. Mit den Salzen von Kupfer, Eisen und Zink findet keine Veränderung statt, so wie auch nicht mit basischem Wismuthchlorid und Brechweinstein, selbst nicht mit Goldchlorid.

Ueber die Methode, Metalle auf hydroelektri- Hervorbrinschem Wege mit Oxydschichten zu überziehen, gung der Nowelche mit verschiedenen Farben spielen (Nobi-guren auf Meli'sche Figuren) sind von Becquerel d. Aclt. ") Vorschriften mitgetheilt worden, auf welche ich verweise.

Er hat ferner über die Fällung der Metalle auf einander eine Menge von Untersuchungen angestellt "), theils ohne und theils mit Beihülfe des hydroëlektrischen Stroms. Dadurch hat er gefunden, dass ein fester Ueberzug von dem gefällten Metall stets am besten aus den Doppelchloruren von Kalium oder Natrium mit dem Metall glückt, welches gefällt werden soll. Im Uebrigen muss ich auf die Versuche verweisen, welche die meisten so reducirbaren Metalle umfassen.

Eben so bat Jacobi \*\*\*) eine Methode be- Fällung von schrieben, um mittelst des hydroëlektrischen Messing auf Stroms ein Metall mit einem Messing-Ueberzug zu überziehen. Das Metall wird der ne-

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 65.

<sup>\*\*)</sup> Comptes rend. 1844, Prem. Sem. p. 449.

<sup>&</sup>quot;") Poggend. Ann. LXII, 230.

gative Leiter in einer ziemlich starken Lösung von Cyankalium, wo der positive Leiter von Kupfer ist. Bald darauf wird dann ao viel Kupfer in der Flüssigkeit aufgelöst, dass es den negativon Leiter zu überziehen anfängt. Wenn biervon die erste Spur hemerkt wird, so wechselt man den positiven Kupferleiter gegen einen Leiter von Zink, welches sich nun aufzulösen anfängt; während sich dann der Kupfergehalt allmälig auf den negativen Leiter niederschlägt, kommt auch Zink und die Farbe geht in Gelb Nachher kann man, um den Ueberzug dicker zu erhalten, eine Messingscheibe an den positiven Leiter anbringen. Im Uebrigen geht dies auch, wenn man mit Zink anfängt und dann Kupfer darauf legt. Die Farbe des Messings kann man beliebig modificiren durch ungleiche Ausfällung des einen oder anderen Metalls.

Zusammensetzung der Hydrate vertalloxyde.

Schaffner ') hat Analysen von einigen Metalloxydbydraten mitgetheilt. Sie wurden im Allschiedener Me-gemeinen bei + 100° getrocknet, und das Wasser wurde theils durch den blossen Glühverlust und theils durch Auffangen desselben in Chlorcalcium bestimmt.

> Chromoxydhydrat, im Sieden gefällt mit Kalibydrat aus Chromehlorid, gab 30,46 bis 30,76 Procent Wasser = Cr + 4H, welches 30,62 ent-Wenn das Oxyd in der Kälte durch Kali gefällt, in einem Ueberschuss davon wieder aufgelöst und aus dieser Lösung durch Salzsäure niedergeschlagen wurde, oder wenn es mit Ammoniak gefällt wurde, so enthielt es nach dem Trock-

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. LI, 168.

nen in der Wärme 35,27 bis 35,93 Procent Wasser = Ĉr + 5H, welches 35,94 enthält; aber nach dem Trocknen über Schwefelsäure wurden darin fast 6 Atome Wasser gefunden. Vergleiche Jahresbericht 1843, S. 104.

Mangansuperoxydhydrat, gebildet durch Aussetzen von Oxydulhydrat an die Luft bis zur völligen Oxydation, enthielt 9,70 Procent Wasser, 9,34 entsprechend Mn<sup>2</sup>H. Gefällt durch Kochen von schwefelsaurem Manganoxydul mit unterchlorigsaurem Natron, enthielt es 6,46 Proc. Mn<sup>5</sup>H enthält 6,38.

Manganoxydhydrat, gefällt durch allmälige Oxydation von Chlormangan nach dem Vermischen mit Salmiak und Ammoniak, gab 20,22 bis 20,75 Procent Wasser. Mn H<sup>2</sup> enthält 20,36 Procent.

VVismuthoxydhydrat konnte nicht frei von Salpetersäure oder von Chlorwismuth erhalten werden. (S. weiter unten die Oxyde des Wismuths).

Cadmiumoxydhydrat wurde = Cd H gesunden. Zinnoxydulhydrat, gesällt mit kohlensaurem Kali und getrocknet bei + 80°, gab nach dem Erbitzen in einem Strom von Kohlensäuregas 6,46 Procent Wasser. Sn²H enthält 6,3 Proc.

Zinnoxydhydrat, mit Salpetersäure bereitet, gab bei 5 Versuchen nur 8 Procent Wasser, was Sn³H² nahe kommt. Bei + 150° getrocknet gab es 5,12 Procent Wasser = Sn²H, was 5,67 Procent voraussetzt. (Vergl. ferner Frem y's weiter unten vorkommende Untersuchung der Zinnoxyde).

Bleioxydhydrat, gefällt mit Kali aus essigsau-

rem Bleioxyd, gab 3,6 Procent Wasser. Pb<sup>2</sup>H enthält 3,73 Procent.

Eisenoxydhydrat, so wie es durch kaustisches Kali oder Ammoniak niedergeschlagen wird, ist = FeH, und enthält 10,31 Procent Wasser. Das sich beim Oxydiren von metallischem Eisen in lufthaltigem Wasser bildende ist bekanntlich = 2Fe + 3H.

Kobaltoxydhydrat wurde = Co H gefunden, aber das

Nickeloxydhydrat enthielt 23,4 bis 24,09 Procent Wasser, was Ni+H5 entspricht, welche Formel 24,17 Procent voraussetzt.

Kupferoxydhydrat ist = Cu H. Das braune Oxyd, welches im Sieden durch kaustisches Kali im Ueberschuss gefällt wird, enthält nach mehreren Auslysen 4,8 Procent Wasser, was sehr nahe Cu+H entspricht.

Quecksilberoxydhydrat, gefällt durch kaustisches Kali aus einer Lösung von Quecksilberchlorid, enthält 19,96 bis 20,5 Procent Wasser = HgH<sup>3</sup>, welches 20,45 Procent verlangt. Sonderbar genug wird es am häufigsten wasserfrei erhalten.

Silberoxydhydrat schien nach dem Trocknen bei + 50° nur ‡ Atom Wasser zu enthalten. Richtiger wäre es gewesen, das Hydrat über Schwefelsäure zu trocknen, weil der Gehalt bei + 50° nur eine blosse, von der Zeit abhängige Zufälligkeit sein kann.

Antimonoxydhydrat wurde durch Auflösen von Schwefelantimon in kaustischem Kali, Ausfällen des Schwefels aus dieser Lösung durch schwefel-

saures Kupferoxyd, und nachberiges Niederschlagen des Antimonoxyds durch Essigsäure erhalten. Es enthielt 10.9 bis 11.2 Wasser; SbH2 enthält 10,52 Procent.

Fritzsche") hat eine nene, krystallisirende Alkali- und Schwefelungsstufe vom Ammonium beschrieben, Brden - bilin welcher dieses mit 4 Atomen Schwesel ver Tetrasulfurebunden ist. Sie wird erhalten, wenn man in die tum von Am-Matterlauge, aus welcher sich das Pentasulfuretum (Jahresh. 1843, S. 99) abgesetzt hat, abweekselnd Ammoniakgas und Schwefelwasserstoffgas einleitet, während die Flüssigkeit so viel wie möglich abgekühlt erhalten wird. Sie erstarrt dann zuletzt zu einem schweselgelben Magma von Krystallen. Wird sie hierauf gelinde erwärmt, so lösen sich die Krystalle auf, und das Sulfuret setzt sich darauf beim langsamen Erkalten in Krystallen von 1 bis 2 Linien Durchmesser und mit rein schwefelgelber Farbe wieder ab. So lange die Rrystalle noch in der Mutterlauge sind, oder nach dem Herausnehmen von einer Atmosphäre umgeben werden, welche Schweselammonium enthält, behalten sie ihre Durchsichtigkeit, aber im entgegengesetzten Palle werden sie sogleich trübe, dadurch, dass Schwefelammonium davon abdunstet. wodurch sich zuerst höhere und röthere Sulfureta bilden, worauf blosser Schwefel die Oberfläcke derselben überzieht. Bei der Analyse wurden darin 22,0Th. Ammonium and 78,0Th Schwefel gefunden = NH+S+. Sie sind wasserfrei und leicht auflöslich in Wasser. Eine concentrirte Lösung lässt sich aufbewahren, aber ans einer verdünnten Lö-

monium.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 313.

sung sehlägt sich Schwesel nieder. Die Quantität, welche sich davon niederschlägt, ist sehr variirend, wahrscheinlich von der Verdünnung abhängig. Der gefällte Schwefel ist weich und klebrig, und Fritzsche betrachtet ihn im Zustande von Sy, besonders da er allmälig zu gewöhnlichem krystallisirten Schwefel erstarrt. Aber es ist möglich, dass die Klebrigkeit einen anderen Grund hat. Enthält die Flüssigkeit frei gewordenes Ammoniak, so hat sich Wasserstoffsulfid gebildet, welches den Schwesel in eine ähnliche zähe Masse verwandelt, die an die Finger klebt wie Terpenthin, welche aber allmälig das Wasserstoffsulfid verliert und erstarrt. Das Tetrasulfuretum löst sich leicht in luftfreiem Alkohol. wird aber die Lösung von der Luft berührt, so absorbirt sie Sauerstoff, wodurch sich viel krystallinischer Schwefel abscheidet und sich ein noch nicht untersuchtes, aromatisch riechendes Product bildet. Es wird in der Wärme zersetzt, indem sich Schwefelammonium, NH+S, verflüchtigt und Schwefel zurückbleibt; ohne dass die Masse schmilzt, bis dieser Schwesel durch die Hitze flüssig wird, wobei aber der noch unzersetzte Theil feste Form behält. Fritzsche gibt an, dass sieh dabei Ammoniumsulfhydrat in Krystallen sublimire. Aber in diesem Falle müsste auch Ammoniak frei gemacht werden.

Versuche, niedrigere Schwefelungsstusen krystallisirt darzustellen, glückten nicht. Die erhaltenen Krystalle waren Ammoniumsulfhydrat, und diese waren grossblättrig, farblos und wasserfrei. Aus einer Lösung von dem Disulfuretum wurde nur das Tetrasulfuretum krystallisirt erhalten, wo-

nach es aussieht, als könnten die niedrigeren Sulfureta nicht bei Gegenwart von Wasser krystalli-

sirt dargestellt werden.

In Bezug auf das, was ich im Jahresberichte Schweselcal-1844, S. 111, über einen von mir angestellten Versuch mittheilte, bei dem dareh Brennen von carrarischem Marmor bereitete Kulkerde durch Glühen in Schweselwasserstoffgas in Schweseltaleium verwandelt wurde, welches schwach röthliche Körner bildete, und welches sich, in einer verschlossenen Flasche mit Wasser übergossen, mehrere Monate lang unverändert erhielt, hat H. Rose ') ans reiner Kalkerde durch Glüben in Sehwefelwasserstoffgas Schweselcaleium dargestellt, dasselbe mehrere Male mit durch Auskochen von Luft befreitem Wasser behandelt, und hat suletat mur Kalkwasser erhalten, worauf sieh der dann noch angelöste Theil in Salzenure ohne. Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas auflöste, vioraus also folgt, dass Wasser über Schwelcalcium häufig gewechselt, Kalkerde und Calciumsulfhydrat hervorbringt. Geschieht dies nicht jedes Mal in einer grösseren Quantität, so gleichen sich unsere Erlabrungen sehr gut aus.

Paul Thénard ") hat die Bildung von Phos- Phosphorcalphorcalcium untersucht, und auf eine sehr befriedigende Weise die Phänomene erforseht, welche bei der Einwirkung von Phosphor auf glühende Kalkerde beim Ausschluss der Lift stattfinden. Thénard hielt Kalkerde in einem angemessehen Apparate glühend und leitete Phosphor in Gas-

") Poggend. Ann. LXI, 669.

cium.

<sup>&</sup>quot;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 174.

form hindurch, worauf er bestimmte, wie viel die Kalkerde dabei an Gewicht zugenommen hatte. Diese Gewichts-Vermehrung entspricht 1 Aequivalent Phosphor auf 2 Atome Kalkerde. bestimmen, wie die Bestandtheile dieser Verbindung geordnet seien, schüttete er ein bestimmtes Gewicht davon in Salzsäure, welche es auflöste unter Entwickelung von nicht selbst entzündlichem Phosphorwasserstoffgas und unter Abscheidang von festem Phosphorhydrür. Die Lösung in Salzsäure wurde abgeschieden, und der phosphorsaure Kalk daraus durch Ammoniak niedergeschlegen und dann sein Gewicht bestimmt. Ein gleiches Gewicht Phosphorcalcium wurde zuerst mit Salzsäure behandelt und dann, nachdem das Phosphorwasserstoffgas weggegangen war, Salpetersäure hinzugesetzt, um das gefällte Phosphorhydrür in Phosphorsäure zu oxydiren. anf diese Lösung mit kaustischem Ammoniak, niedergeschlagen wurde, so erhielt er genau 2 Mal so viel phosphorsauren Kalk, wie aus der Löaung in Salzsäure. Da durch die Versuche über den flüszigen Phosphorwasserstoff bekannt geworden war, dass sich dieser so theilt, dass aus 5PH2 3 Atome PH5 und 1 Atom P2H entstehen, wurde dadurch das Gewicht des in Gasform weggegangenen Phosphors bekannt. man bereiche Anders

Hieraus folgt dann, dass von 14 Atomen Kalkerde und 7 Aequivalenten Phosphor ein Gemenge oder eine Verbindung von 2 Atomen neutraler phosphorsaurer Kalkerde und 5 Atomen Phosphorcalcium entstehen, worin jedes Aequivalent Phosphor, gleichwie in den neutralen Salzen, 2 Atome

Calcium aufnimmt, so dass die Formel = 2Ca2P + 5 Ca2P wird.

Dieses Gemenge wird, wenn man es mit lustfreiem Wasser behandelt, auf die Weise zersetzt, dass sich das Calcium zu Kalkerde oxydirt, während sich der Phosphor mit dem Wasserstoff zu flüssigem Phosphorwasserstoff vereinigt. Die Flüssigkeit wird alkalisch und sie enthält kaum eine Spur von unterphosphoriger Säure; aber bleibt sie sich überlassen, so zersetzt sich die flüssige Verbindung in festen und in gasförmigen selbstentzündlichen Phosphorwasserstoff. Allmälig fängt dann der feste Phosphorwasserstoff an, unter dem Einflusse der Kalkerde das Wasser zu zersetzen, indem sich allmälig Wasserstoffgas entwickelt und unterphosphorigsaure Kalkerde gebildet wird.

Beim Uebergiessen mit starker Salzsäure wird das Phosphorcalcium zersetzt, das Chlor vereinigt sich mit Calcium und der Phosphor mit Wasserstoff, aber die Verbindung PH2 zersetzt sich so augenblicklich in P2H und in PH3, dass nicht einmal so viel von der flüssigen Verbindung übrig bleibt, um das PH5 selbstentzündlich zu machen. Mit schwacher Salzsäure erhält man dies dagegen selbstentzündlich.

Wöhler') hat einige nähere Untersuchun- Aluminium. gen über das Aluminium angestellt, so wie dies darch Reduction von Chloraluminium mit Kalium erhalten wird. Es ist ein ziemlich leicht schmelzbares, geschmeidiges Metall. Betrachtet man das erhaltene Metallpulver unter einem Mikroscope,

<sup>&</sup>quot;) Öfversigt af K. V. Akad. Förhandl. 1845, p. 25. und Annal. d. Cb. u. Phar. Llll, 422.

so sieht man, dass es aus lauter Kugeln besteht. Einige derselben sind zuweilen schon mit dem blossen Auge erkennbar, und Wöhler hat sie von der Grösse eines Stecknadelknopfs erhalten. Diese lassen sich zu dünnem Blech ausschmieden, ohne an den Rändern Risse zu bekommen. Das Metall hat die Farbe und den Glanz von Zinn und bleibt an der Luft blank. Es hat durchaus keine Wirkung auf die Magnetnadel. Specif. Gewicht = 2.67. Von kaltem Wasser wird es nicht verändert, aber bei + 1000 oxydirt es sich daria mit Entwickelung von Wasserstoffgas. kalter Kalilauge löst es sich mit Brausen auf. Sauerstoffgas entzündet es sich nicht eher, als bis es darin zum starken Glühen gekommen ist; aber dann brennt es darin mit weissem Feuer wie Zink, die Thonerde schmilzt und schliesst häufig Kugeln von Aluminium ein, so dass sie gegen die Verbrennung geschützt werden. Steckt man ausgeschmiedetes Aluminium in eine geschmolzene Perle von Boraxglas, und erhitzt in der inneren Flamme, so schmilzt es zu einer Kugel, die sich, wenn man zu lange darauf blässt, oxydirt und verschwindet. Es schmilzt auch in Phosphorsalz, aber mit grösserem Verlust, weil sich die Phosphorsaure leichter reducirt, so dass aus der Kugel während des Blasens grosse Gasblasen aufsteigen. Ein Versuch, eine grössere Menge von Aluminium in einem Tiegel mittelst Boraxglas zusammen zu schmelzen, missglückte; wahrscheinlich weil sich das geschmolzne Aluminium auf die Oberfläche begab und verbraunte; das Boraxglas war nachher in eine braune Schlacke verwandelt, wahrscheinlich gefärbt durch Bor.

Blankes ausgeschmiedetes Aluminium reducirt nicht das Metall aus neutralem salpetersaurem Silberoxyd oder Bleioxyd; berührt man es aber darin mit Zink, so überzieht es sich mit reducirtem Metall, so lange die Berührung fortdauert, was aber aus bört, wenn man das Zink wegnimmt. man aber Ammoniak zu dem Silbersalze oder legt man es in eine Auflösung von Bleioxyd in Kali so werden sie mit Leichtigkeit reducirt. gesetzte Metall kann leicht von dem Aluminium abgelöst werden, welches blank darunter liegt. pler schlägt sich aus einer Lösung von schwefelsourem Kupferoxyd schwierig darauf nieder, aber es wird sehr dicht. Dagegen fällt es kein Kupfer vas einem in Ammoniak aufgelösten Kupfersalze.

R. Hermann') hat eine Monographic der Zirkonium Er bereitete sie aus Zirkonerde Zirkonerde mitgetheilt. den grossen, reinen Zirkonen vom Ilmenge-Das Mineral wird zu Pulver gerieben, das Pulver geschlämmt und in guter Glübbitze mit seiner vierfachen Gewichtsmenge Natronhydrats zusammengeschmolzen. Die Masse wird in Salzsaure sufgelöst, die Lösung von dem unzersetzten Theil abaltrirt und zur Trockne verdunstet, worauf, wenn man den Rückstand zuerst mit Salzsaure durchfeuchtet und dann in Wasser auflöst, die Kieselerde ungelöst zurückbleibt. sitrirten Flüssigkeit krystallisirt nach dem Verdunsten basisches Chlorzirkonium, welches durch Umkrystallisirungen gereinigt wird. Dann wird darans die reine Zirkonerde durch Ammoniak 'niedergeschlagen. Durch Kali wird sie stets kalikal-

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXI, 75.

tig erbalten, in welchem Falle ihr Hydrat niemals beim Erbitzen verglimmt. Er schlägt auch die Lösung in salzsäurehaltigem Wasser, nachdem daraus die Kieselerde abgeschieden worden ist, im Sieden mit schwefelsaurem Kali nieder, filtrirt den Niederschlag ab, neutralisirt die freigewordene Säure mit kohlensaurem Kali und kocht von Neuem mit schwefelsaurem Kali, wodurch noch mehr Zirkonerde erhalten wird. Der gewaschene Niederschlag, welcher basische schwefelsaure Zirkonerde ist, wird mit seiner doppelten Gewichtsmenge Natrouhydrats geglüht, das Natron mit Wasser gut wieder ausgewaschen, die ungelöste Zirkonerde in Salzsäure aufgelöst und mit kaustischem Ammoniak daraus niedergeschlagen.

Aus eisenhaltigen Zirkonen glückt es niemals, nach der von Berthier angegehenen Methode eine eisenfreie Zirkonerde zu erhalten.

Er fand, dass das sublimirte neutrale Chlorzirkonium aus 38,5 Zirkonium und 61,5 Chlorbesteht, aber er hat nicht die Einzelheiten des Versuchs angegeben, wie viel Chlorsilber und wie viel Zirkonerde er aus einem bestimmten Gewicht davon erhielt. Hiernach berechnet er das Aequivalentgewicht des Zirkoniums zu 831,3, was um 7,4 niedriger ist, als ich bei der Zirkonerde gefunden habe, welche aus klaren Hyacinthen von Expailly abgeschieden worden war. Aus ceylonischen Hyacinthen ausgezogene Zirkonerde gab das Aequivalentgewicht des Zirkoniums = 851,40.

Ez hat ferner gefunden, dass das Hydrat der Zirkonerde, wenn es über Schwefelsäure bei + 18° getrocknet worden ist, 22,83 Procent Wasser enthält = ZrH3.

L. Svanberg ') hat gefunden, dass die Zirkonerde in den norwegischen Zirkonen ein Gemenge von Zirkonerde und einer anderen Erde ist, welche jener ähnlich ist, sich aber doch in mehreren ihrer Eigenschaften von der eigentlichen Zirkonerde unterscheidet. Sie bat ein niedrigeres Atomgewicht, wird nicht durch schwefelsaures Kali gefällt, ihr Salz mit Oxalsaure ist leichter löslich als das der Zirkonerde, und ihr Chlorid löst sich in viel grösserer Menge in Salzsäure. Er hat diese neue Erde Norerde und ihr Radical Nor (Norium) genannt, von Nore, dem Genius von Norwegen. Sie ist auch in den Zirkonen vom Ilmengebirge enthalten, und scheint auch in geringerer Menge in den Hyacinthen von Ceylon und Expailly vorzukommen.

Er hat ferner gefunden "), dass die Zirkon-Andere neue erde aus dem Eudialyt, ausser Ceroxyd und des-

sen Begleitern, zwei andere Oxyde oder Erden enthält, denen er noch keine Namen gegeben hat, und wovon die eine auf den ersten Blick der Yttererde ähnelt, sich aber davon durch ihr niedrigeres Atomgewicht unterscheidet, so wie durch basische Salze, welche sie mit Schwefelsäure in Verhältnissen bildet, welche ein nach der Formel R zusammengesetztes Oxyd ausweisen und welche sind: RS5, RS und R5S, und durch die grosse Leichtlöslichkeit ihres schwefelsauren Doppelsalzes mit Kali.

Die andere ist ein gelbes Oxyd, welches durch stärkere Oxydation die Farbe verliert. Es ist Norerde.

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Akad. Förhandl. 1845. p. 37.

<sup>&</sup>quot;) Das. p. 39.

jedoch nur in so geringer Menge vorhanden, dass seine Eigenthümlichkeiten noch nicht hinreichend bestimmt werden konnten.

Ich werde wohl in einem folgenden Jahresberichte über diese Entdeckungen weiter berichten können, wenn sie im Druck ausführlicher mitgetheilt worden sind.

Elektronegative Metalle. Antimon. desselben.

In der kürzlich herausgekommenen 5ten deutschen Auflage meines Lehrbuchs der Chemie habe Arsenikgebalt ich im Th. II, S. 282, angeführt, dass man nach Liebig's Reinigungsmethode des Antimons von Arsenik das erstere niemals so frei von Arsenik erhalte, wie nach der von Wöhler angegebenen Reinigungsmethode. Dies scheint Liebig übel genommen zu haben und er erklärt \*), dass die von ihm angegebene Reinigungsmethode in dem Laboratorium zu Giessen "viele hundert Male ausgeführt worden sei und niemals fehlgeschlagen habe." Er kann also nicht begreifen, worauf mein ,, Verdammungs-Urtheil" beruht. Ich will es hier sagen : es beruht auf Versuchen von mir selbst, von Mosander und von Berlin, welche zum Zweck hatten, in der schwedischen Pharmacopoe eine Bereitungsmethode von arsenikfreiem Antimon angeben zu können, was nach Liebig's Vorschrift immer fehlschlug. Es kommt ganz und gar darauf an, wie man sein Antimon auf einen geringen Gehalt an Arsenik zu prüsen versteht. Wird dies nicht recht genau gemacht, wiewohl nichts leichter ist, so kann man sich täuschen, und hier kommt es nicht darauf an, wie viele hundert Male man dieselbe Operation ausführt, son-

<sup>\*)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. L, 293.

dern mit wie gewissenhaster Genauigkeit man sie einige wenige Male macht. Meine und die Erfahrung der eben genannten Chemiker besteht darin, dass Liebig's Reinigungsmethode nicht die letzte Spur von Arsenik auszieht.

Liebig's oben erwähnter Artikel hat Bucholz ') zu der Mittheilung veranlasst, dass ihm Liebig's Methode niemals geglückt sei, selbst wenn er den erhaltenen Regulus noch 12 Mal mit kohlensaurem Natron umgeschmolzen habe, und dass ihm Trommsdorff der Aelt. seine ebenfalls negative Erfahrung mitgetheilt hätte. Dagegen bat Trommsdorff d. J. eine Parthie arsenikfreies Schweselantimon bekommen, woraus er einen arsenikfreien Regulus Antimonii bereitet und in den Handel bringt.

Der Redacteur des Pharmaceutischen Centralblatts "), welcher sich vorgesetzt zu haben scheint, es übel zu nehmen, wenn Jemand nicht Liebig's Ueberzengung theilt, hat zu Liebig's Vertheidigung das ganz spashafte Argument ausgedacht, "dass es so arsenikhaltige Sorten von Schwefelantimon geben dürfte, dass Liebig's Methode für sie unzureichend zu sein scheine."

Peligot \*\*\*) hat den Oxydationsgrad des Chroms untersucht, welcher bei der Zersetzung des Chrom-Oxyd-Oxydul chlorurs (Jahresbericht 1844, S. 231) durch kaustisches Kali abgeschieden wird. Dabei scheidet sich allerdings Chromoxydul ab, aber dies hat ein so grosses Vereinigungsstreben zum Sauerstoff, dass es Wasser mit Entwickelung von Was-

<sup>\*)</sup> Archiv d. Pharmac. XL, 7.
\*\*) Pharmac. Centralblatt, 1844, S. 910. \*\*\*) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 539.

serstoffgas zersetzt und Chromoxyd · Oxydul bildet. Peligot liess die blane Lösung des Chlorurs in einer Eprouvette über Quecksilber aufsteigen und setzte dann Kalihydrat hinzu, wodurch unter Entwicklung von Wasserstofigas ein braunes Oxyd niederfiel, was dann auf ein Filtrum genommen, mit siedendem Wasser gewaschen, und über Schwesclsäure getrocknet wurde. Es sieht wie spanischer Schnupftaback aus. Erhitzt man es in einem kleinen Destillations-Apparate, so entwickelt sich Wasserstoffgas unter lebhafter Feuer-Erscheinung, indem Chromoxyd zurückbleibt. Durch Berechnung nach den Gewichten des angewandten braunen Oxyd-Oxyduls und des erhaltenen Chromoxyds, so wie nach dem Volum des entwickelten Wasserstoffgases, wurde es aus Cr Cr + H zusammengesetzt gefunden, worin der Sauerstoff der Hälfte des Wassers hinreichend ist, um des Oxydul in Oxyd zu verwandeln. Inzwischen fand er, dass das Oxyd-Oxydul immer eine geringe Spur von Kali zurückhielt, welche durch das sorgfältigste Auswaschen nicht daraus entfernt werden konnte. Das getrocknete Oxyd-Oxydul wurde wenig von Säuren angegriffen.

Schon vor länger als einem Jahre theilte mir Moberg, welcher zuerst das Chromehlorür entdeckte, mit, dass er aus diesem Chlorür ein braunes Oxyd erhalten habe, aber da er bei mehreren, mir ebenfalls mitgetheilten Versuchen zur Analyse desselben stets mehr Sauerstoff erhalten hatte, als das Oxydul enthalten konnte, und weniger als dem Oxyd, entspricht, ohne einzuschen, worin der vermehrte Gehalt an Sauerstoff seinen Grund habe, so scheiut er, soviel ich

weiss, seine Versuche darüber nieht publiciet zu haben.

Frem y") hat gefunden, dass neutrales chrom-Krystallisirtes saures Rali, wenn man es in einem Strom von Chromosyd. wasserfreiem Chlorgas bis zum Glühen erhitzt, in Chromoxyd und in Chlorkalium zersetzt wird. Das dadurch sich bildende Chromoxyd wird krystallisirt erhalten. Bei einer Temperatur bis höchstens zum Rothbraunglähen schiesst es in breiten Blättern von grüner Farbe an. Aber beim starken Rothglüben bildet es kleine braune und barte Krystalle, ganz ähnlich denen, welche nach Wöhler beim Durchleiten des Chrom-Biaci-Chlorids durch ein glübendes Rohr erhalten werden.

Krüger") bat gezeigt, dass sich Chromoxyd- Chromsuperhydrat, wenn man es aus einer verdünnten Lösung von Chromchlorid fällt und nach dem Auswaschen lange Zeit stark erhitzt, so dass aber die Temperatur nicht bis zum Glüben geht, superexydirt und braun wird, so dass es dann von siedender Salzsäure mit Entwickelung von Chlor aufgelöst wird. Dagegen löst es sich nicht in Salpe-Durch kaustisches Kali wird daraus keine Chromsäure ausgezogen. Beim Erhitzen bis zum Glühen gibt es Sauerstoffgas, aber den grössten Theil davon in dem Augenblicke, worin es verglimmt. Dann bleibt grünes Oxyd zurück.

Das Verglimmungs-Phänomen des Hydrats geschieht am leichtesten und brillantesten in Sauerstoffgas, wodurch er anfangs zu der Vermuthung geführt oxyd.

<sup>\*)</sup> Journ. de Ph. et de Ch. V, 105. Ann. de Ch. et de Phys. XII, 457.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 218 und 406.

wurde, dass eine Oxydation und darauf wieder folgende Abscheidung von Sauerstoffgas das Phänomen bedinge. Aber nachber fand er, dass es auch sowohl in Kohlensäuregas als auch in Wasserstoffgas stattfindet, wiewohl dann eine stärkere Hitze dazu erforderlich ist. Ein bis zum anfangenden Glühen in Kohlensäuregas erhitztes Chromoxydhydrat verglimmt in derselben Temperatur sogleich, wenn die Kohlensäure gegen atmosphärische Luft gewechselt wird.

Das neutrale chromsaure Chromoxyd, welches durch Fällen aus Chromehlorid mit neutralem chromsauren Albali erhalten wird und welches eine wirkliche Verbindung der Säure mit dem Oxyd ist, aus welcher Kali die Säure auszieht, was auch Wasser beim langen Auswaschen thut, gibt beim Erhitzen Wasser, was jedoch erst über + 1100 völlig daraus weggeht, und lässt schwarzes Chromsuperoxyd zurück. Da das gelbe chromsaure Chromoxyd = Er + 3Er ist, und also auf 5 Atome Chrom 12 Atome Saucrstoff enthält, das Chromsuperoxyd aber = Cr ist, so muss das erstere bei dem Uebergang in 5C zwei Atome Es ist zu bedauern, dass Sauerstoff abgeben. darüber kein Versuch angestellt worden ist. Auf jeden Fall kann dies eine leichte Methode werden, Chrombioxyd zu bereiten. Beim Glühen verglimmt es unter Entwickelung von Sauerstoffgas zu Oxyd.

Fremy bat (am oben angef. Ort) angegeben, dass Chromchlorid, wenn man es in einem Strom von wasserfreiem Chlorgas bis zum Glühen erhitzt, das Chlor absorbirt und sich mit brauner Farbe sublimirt. Es ist zerfliesslich und leichtlöslich in

Wasser mit branner Farbe. Aber beim Erbitsen verliert es das Chler wieder, so dass grunes Chlorid in der Flüssigkeit zurückbleibt. Es verhält sich eben so wie die Salze von Cr, welche ebenfalls mit brauner Farbe löslich sind und leicht zu grünen Chromoxydsalzen reducirt werden. Wahrscheinlich ist es CrCl2, aber Fremy hat es nicht analysirt.

H. Rose") hat die Titansäure genauer studiet. Aus ihrer Lösung in Salzsäure oder Schwe. Oxyde desselfelsaure wird sie vollständig durch kaustisches Ammoniak niedergeschlagen und die Säure kann dann völlig ausgewaschen werden. Aber der Niederschlag ist nach dem völligen Auswaschen ein saures Ammoniaksalz, welches aus 87,69 Th. Titansäure, 2,47 Th. Ammoniumoxyd und 9,84 Th. Wasser besteht = NH+Ti+ 4HTi.

Die Titansäure geht so leicht durch Wärme in die unlösliche Modification über, dass wenn diese Verbindung mit siedendem Wasser ausgewaschen wird, sie sich nicht mehr klar in Säuren auflöst. Selbst wenn wasserfreies Titanchlorid mit Wasser verdünnt wird, so ist die dadurch entstehende Wärme hinreichend, um eine Portion Titansäure auszufällen, so dass die Lösung trübe Trockuet man den Niederschlag mit Am-

Dieselbe Eigenschaft bewirkt, dass sie durch Kochen aus ihren verdünnten Lösungen in Säuren niedergeschlagen wird. Inzwischen lässt sich eine verdünnte Lösung von Chlortitan nicht vollständig

moniak bei einer etwas zu starken Wärme, so löst er sich ebenfalls nicht klar in Säuren auf.

Titan.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 507.

durch Kochen niederschlagen, und der Theil, welcher sich dann daraus abscheidet, geht gern milebig durchs Filtrum, was nicht der Fall ist, wenn sie aus der Lösung in Schwefelsäure ausgefällt worden ist. Wenn sie durch Kochen aus der leicht löslichen Modification = Tia in die schwerlösliche = Ti & übergegangen ist, so erleidet sie beim Glühen nicht dasselbe Verglimmen, wie die mit Ammoniak gefällte. Sie wird nach dem Erkalten rein weiss, während sie in der Hitze gelb war. Dagegen ist die mit Ammoniak gefällte, nachdem sie das Verglimmungs-Phänomen erlitten hat, stets mehr oder weniger dunkel gefärbt. Sie hat dadurch ein höheres specifisches Tiß ist unlöslich in Säuren Gewicht erhalten. mit Ausnahme von heisser concentrirter Schwefelsäure, worin sie sich auflöst, wenn man sie fein pulverisirt hat.

Die Titansäure kommt im Mineralreiche in drei ungleichen Zuständen vor, in denen sie die Namen Rutil, Brookit und Anatas erhalten hat. Der Rutil, welcher am allgemeinsten vorkommt, enthält unwesentliche Spuren von Eisenoxyd und Manganoxyd. Seine Farbe rührt nicht von diesen her, sondern sie ist dieser Modification der Titansäure eigenthümlich. Sein specif. Gewicht schwankt sehr wenig um 4,25.

Der Brookit krystallisirt in einer andern Form, als der Rutil, die nicht auf die Form, welche dieser hat, reducirt werden kann. Aber in Farbe und Glanz ist er ihm ähnlich. Er enthält ebenfalls ein wenig Eisenoxyd, von dem Rose 1,41 Procent darin fand. Aber sein specif. Ge-

wicht geht nicht höher als 4,167 bei undurchsiehtigen Krystallen. Bei den durchsichtigen Krystallen ist es nur = 4,128 bis 4,131. Durch strenges Glühen kann es bis zu 4,173 erhöht werden, aber es ging selbst in einem Porcellanofen nicht darüber hinaus.

Der Anatas ist, ungeachtet seines Farbenspiels von Blau, Gelb und metallisch glänzend, was er zuweilen zeigt, nichts anderes als Titansäure, und er enthält kaum 4 Procent Eisenoxyd. Seine Krystallform, wiewohl analog der des Rutils, lässt sich doch nicht zu der von diesem reduciren. Sein Pulver ist weiss und sein specif. Gewicht 3,89. Aber durch äusserst scharfes Glühen sintert er etwas zusammen, indem er braun wird und sein specif. Gewicht auf 4,234 und 4,251 steigt. Auf nassem Wege bereitete reine Titansäure bekommt durch gelindes Glühen das specifische Gewicht des Anatases, nämlich ungefähr 3,93. 3,892 war das niedrigste und 3,965 das hüchste von 5 Versuchen.

Wird sie stärker geglüht, z. B. in der höchsten Temperatur, welche eine Spirituslampe mit cylindrischem Docht geben kann, so bekommt sie 4,098 specif. Gewicht, uud wird sie lange Zeit geglüht, so steigt dasselbe auf 4,2 und selbst auf 4,254, besonders nach dem Glühen im Porcellanofen. In allen diesen Fällen wird die weisseste Titansäure braun. Die durch Rochen aus der Säure gefällte Titansäure verändert ihr specif. Gewicht durch ungleich starkes Glühen auf gleiche Weise, aber sie wird nicht braun, sondern nur gelblich. Die Ursache dieser verschiedenen Fär-

bung kann nicht eingesehen werden, und sollte ein Gegenstand weiterer Untersuchungen werden.

Titanoxyd oder sesquioxydul.

v. Kobell') hat folgende Bereitung des Tirichtiger Titan-tansesquioxyduls angegeben: Man löst mit Ammoniak ausgefällte Titansäure bis zur Sättigung in Salzsäure auf, und legt pulverförmiges Silber hinein, so wie dies durch Reduction von Chlorsilber erhalten wird, und kocht. Dadurch wird eine schön blau gefärbte Flüssigkeit erhalten, aus welcher Ammoniak das Sesquioxydul mit schwarzblauer Farbe niederschlägt. Die Anwendung des Silbers zur Reduction hat den Vortheil vor Zink und Kupfer, dass die Lösung nachher nur Titansesquichlorur enthält, wenn sie nicht gar zu concentrirt gewesen war, indem sie dann ein wenig Chlorsilber auflöst.

Niobium.

H. Rose ") hat in dem Bayerischen Tantalit von Bodenmais ein neues elektronegatives Metall Es war schon bemerkt worden, dass dieser Tantalit, sowie auch ein ähnlicher aus America ein geringeres specif. Gewicht besitzt, und Th. Thomson, welcher ibn analysirt hat (Jahresb. 1840, S. 308) hatte gefunden, dass das speelf. Gewicht der daraus erhaltenen Tantalsäure ebenfalls niedriger war, als der aus den finnländischen und fahluner Tantaliten. Daraus schloss Rose, dass sie nicht einerlei Körper sein könnten, und seine Untersuchung bestätigte, dass der bayerische Tantalit, so wie auch der amerikanische Columbit und Torrelit, ausser Tantalsäure, noch eine andere, derselben ähnliche Saure enthält,

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 599.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXIII, 317.

die sich in versehiedenen ihrer Bigenschaften wesentlich von der Tantalsäure unterscheidet. Das Radical dieser Säure nennt er Niobium (von Niobe, der Tochter des Tantalus) und die Säure Niobsäure.

Verglichen mit der Tantalsäure hat sie folgende Verschiedenbeiten: Das specif. Gewicht der Niobsäure ist niedriger als das der Tantalsaure, aber ihr Atomgewicht ist böher. Die Tantalsäure bildet nach dem Glüben ein weisses Pulver, welches auch in der Hitze weiss ist, die Niobsaure ist gelb in der Hitze, wird aber beim Erkalten weiss. Sie bildet kein weisses Pulver, sondern glänzende Klumpen, wie die mit Ammoniak ausgefällte geglühete Titansäure. Nach dem Zusammenschmelzen mit kohlensaurem Natron lässt sich das tantalsaure Natron wenig anflösen, sondern es vermischt sich mit Wasser zu einer milchigen Masse. Das niobsaure Natron ist löslich und kann in deutlichen Krystallen erhalten werden, oder in Gestalt eines krystallinischen Pulvers.

Aus tantalsaurem Alkali schlägt verdünnte Schwefelsänre in der Kälte die Tantalsäure nicht nieder, sondern erst im Sieden. Die Niobsäure wird dadurch schon in der Kälte ohne Rückstand abgeschieden.

Werden die Verbindungen dieser Säuren mit Alkali zuerst mit einer Säure und dann mit Gallipfeltinctur vermischt, so schlägt sich die Tantalsäure mit bellgelber Farbe nieder, aber die Niebsäure mit einer dunkclorangerothen Farbe. Dieses Reagens ist am leichtesten anzuwenden, wenn man pröfen will, ob man es mit Tantalsäure, oder mit Niobsäure oder mit einem Ge-

menge von beiden, worin die letztere vorwaltet, zu thun hat.

Aus mit ein wenig verdünnter Schwefelsäure sauer gemachtem tantalsaurem Alkali scheidet eine Lösung von Kaliumeisencyanur einen gelben Niederschlag ab, der sich in einem grossen Ueberschuss von Salzsäure auflöst. Unter ähnlichen Umständen gibt die Niobsäure einen stark roth gefärbten Niederschlag, der in Salzsäure wenig auflöslich ist. Kaliumeisencyanid gibt mit der Tantalsäure einen flockigen, weissen Niederschlag, aber die Niohsäure einen starken gelben.

In einer mit Salzsäure vermischten Lösung von tantalsaurem Salz bewirkt bineingestecktes Zink keine Farbenveränderung, aber zuletzt fängt tantalsaures Zinkoxyd an sich mit weisser Farbe abzusetzen.

Unter ähnlichen Umständen erhält man mit der Niobsäure eine schöne blaue Flüssigkeit, und dies geschieht um so rascher, je grösser der zugesetzte Ueberschuss an Salzsäure war. Lässt man sie lange Zeit zusammen stehen, so geht die Farbe der Flüssigkeit in braun über, und sie setzt dann einen reichlichen brausen Niederschlag ab.

Tantalchlorid ist, so wie man es durch Glühen der Tantalsäure mit Kohle in Chlorgas erhält, gelb, flüchtig und leicht schmelzbar. Das auf dieselbe Weise erhaltene Niobchlorid ist weiss, erfordert eine höhere Temperatur, um sublimirt zu werdeu, und schmilzt nicht cher, als bis es sieh verflüchtigt.

Das Niohium lässt sich reduciren, wenn man Nioheblorid sich mit wasserfreiem Ammoniakgas sättigen lässt, was mit starker Wärme-Entwicke-

lung und Bildung einer gelben Masse geschieht, and dann diese Masse in einem Strom von Ammoniakgas bis zum Rothgfühen erhitzt, wodurch Salmiak weggeht und das Niobium in Gestalt eines schwarzen Pulvers zurückbleibt, welches, wenn man es auf einem Filtrum wäscht, gleichwie Bor mit durchs Filtrum geht, was aber durch Zusatz von Alkehol verhindert werden kann. Das Niobium ist, gleich dem Tantalum, in siedendem Königswasser unlöslich; aber es löst sich gleich dem letzteren in einem kalten Gemenge von Fluorwasserstoffsäure und Salpetersäure-

Rose hat einen ähnlichen Versuch mit Tan- Tautalum. talchlorid gemacht. Es absorbirt des Ammoniak-Neue Reducgas sehr schwierig, weil es sich mit einer Rinde desselben. von der neuen Verbindung überkleidet. man es in einem Strom von Ammoniakgas, so reducirt es sich, aber es erfordert dazu eine höbere Temperatur, als eine Spirituslampe za geben vermag. Das Tantalum bleibt dann als eine schwarze zusammenhängende Kruste zurück, welche sich nicht in Salpetersäure oder Königswasser auflöst.

Rose bemerkt, dass die Tantalsäure aus dem Pyrochlor, welche Wöhler beschrieben und als eine isomerische Modification betrachtet hat, so wie das was ich in der 5ten Auflage meines Lehrbuchs der Chemie als a Tantalsaure, a Tantalchlorid und tantalsaures Tantaloxyd aufgenommen habe, Verbindungen von Niobium sind.

Dasselbe kann von Hatchett's Columbium gesagt werden, von dem als Hauptcharakter die Eigenschaft angegeben wurde, dass das Oxyd davon mit Zink und Säuren eine blaue Ver-

bindung bilde, wesshalb ich stets die Aufnahme des Namens Columbium für Tantalum bestritt, ungeachtet Wollaston's Versuche dessen Idenvität mit Eckeberg's Tantalum zu beweisen.

Elektropositive Metalle. Uran.

Im Jahresberichte 1844, S. 201, führte ich Peligot's Hypothese an, dass 2 Atome Uran und 2 Atome Sauerstoff, mit einem Wort 2 Atome Uranoxydul ein zusammengesetztes Radical bilden sollten, welches in dem Uranoxyd mit 1 Atom Sauerstoff verbunden sei, indem ich bemerkte, dass die neufranzösische Schule eben so der Aufstellung ungewöhnlicher, auf unsichere und zu wenig geprüfte Gründe gebauter Theorien ergeben wäre, als die ältere vorsichtig, gründlich und tiesdenkend war. Dieses, meiner völligen Ucherzengung nach richtige Urtheil, welches nicht bloss durch diese Peligot'sche Hypothese, sondern auch durch eine Menge anderer neuerer, französischer theoretischer Speculationen veranlasst worden ist, hat Peligot zur Acusserung seiner Unzufriedenheit bewogen, und in einer Abhandlung über das Uranium'), welche eigentlich nichts anders als eine gegen mich gerichtete Streitschrift ist, über deren allgemeinen Inhalt mich zu äussern ich für zwecklos halte, kommt er zuletzt auf ein Factum, mit dem er mich als siegreich widerlegt erklärt. Dieses Factum ist folgendes: Weinsäure gibt mit Uranoxyd ein krystallisirendes Salz, welches # ÜTr ist, und vermischt man eine Lösung von weinsaurem Antimonoxydkali mit einer Lösung von salpetersaurem Uranoxyd = UN, so erhält man einen gel-

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 549.

ben, gelatinösen Niederschlag, welchen ich bei den Salzen weiter unten genauer anführen werde, und welcher aus ÜTr + SbTr besteht. also klar, sagt er, dass 1 Atom Uranoxyd hier 1 Atom Kali, welches nur 1 Atom Sauerstoff enthält, ersetzt, und daraus folgt, dass das Uranoxyd aus dem Radical Ü, verbunden mit I Atom Sauerstoff, zusammengesetzt betrachtet werden muss. Darin besteht nun der Beweis für die neue Theorie, und da das Antimonoxyd im Brechweinstein als das Natron im weinsauren Kali-Natron ersetzend angesehen werden kann, so glambt er, dass auch daraus erfolgen müsse, dass das Antimonoxyd aus dem Radical Sb, verbunden mit 1 Atom Sauerstoff, bestehe.

Peligot scheint nicht recht bekannt gewesen zu sein mit dem Verhalten der Weinsäure zu Basen von der Formel R. Sie gibt nämlich mit dem grössten Theil derselben vorzugsweise Verbindungen nach der Formel ÄTr, wie z. B. mit Eisenoxyd, Chromoxyd, und gibt mit denselben auch Fällungen mit Brechweinstein, welche nach derselben Formel zusammengesetzt sind, welche Peligot für die Uranverbindung fand. Aber da, wenn durch Brechweinstein ein lösliches basisches Salz gefällt wird, der Ueberschuss an Basis kein Lösungsmittel hat, nachdem die stärkere Säure mit dem Kali in Verbindung getreten ist, so fällt dieser Ueberschuss in Verbindung mit dem unlöslichen Antimonoxyd - Doppelsalze nieder, und man kann also 1 Atom Kali darch 1,2 und mehrere Atome von R ersetzt erhalten, ohne dass dieses das Geringste in Rück-

sicht auf die theoretische Zusammensetzung von R beweist. Löst man z. B. Eisenchlorid in Wasser auf und setzt zu der Auflösung kaustisches Ammoniak, so lange sich der entstehende Niederschlag noch nach einer Weile wieder auflöst, so erhält man ein im Maximum basisches Eisenchlorid in der Flüssigkeit aufgelöst. Filtrirt man dann und tropst eine Lösung von Brechweinstein hinein, so erhält man einen gelatinösen, braunen Niederschlag, welcher aus weinsaurem Antimonoxyd - Eisenoxyd besteht, aber worin 1 Atom Weinsäure mit mehr als mit 1 Atom Eisenoxyd verbunden ist. Bei der fortgesetzten Fällung wird der Niederschlag allmälig heller und zuletzt rost-Filtrirt man dann und setzt die Fällung fort, so erhält man einen rostgelben, pulverförmigen Niederschlag von Fe Tr + Sb Tr. Fällt man Chromchlorid mit Brechweinstein, so erhält man einen hellgrünen Niederschlag von ErTr + SbTr. aber nachdem eine gewisse Portion davon niedergefallen ist, so hat die Flüssigkeit einen Ueberschuss an Säure, und man kann dann noch beliebig viel Brechweinstein zusetzen, ohne dass sich noch was abscheidet. Setzt man jetzt kaustisches Ammoniak in kleinen Portionen nach einander hinzu, so erhält man einen dunkelgrünen Niederschlag, der mehr als 1 Atom Chromoxyd enthält verbunden mit 1 Atom Weinsäure. also Peligot über das Verhalten des Uranoxyds zu Weinsäure beobachtet hat, stimmt völlig mit dem gewöhnlichen Verhalten der Weinsäure zu den nach der Formel R zusammengesetzten Oxyden überein, und würde zu dem Schluss führen,

dass alle so zusammengesetzten Oxyde aus 1 Atom Sauerstoff und einem zusammengesetzten Radical bestehen, welches letztere von 2 Atomen Oxydul ausgemacht wird. Eine solche Theorie eine ungewöhnliche zu nennen, wäre zu wenig gesagt. Sie ist eine ungereimte.

Ueber den sogenannten passiven Zustand des Eisen. Bisens sind Versuche von Beetz') und von Ohm stand desselben. angestellt worden, welche darauf ausgehen zu beweisen, dass dieser Zustand nur der Obersläche des Eisens angehört, und verschwindet, wenn man diese abseilt oder abscheuert. Sie rührt dann von einer dünnen Verbindung her, welche das Eisen bedeckt, und welche eine Schicht von Oxyd-Oxydul oder von Schwescleisen sein kann. In Betreff der angestellten Versuche muss ich auf ihre Abhandlungen verweisen mit dem Bemerken, dass ihr Schluss sehr wahrscheinlich richtig ist.

Phillips \*\*\*) hat folgende Vorschrift zur Bereitung von reinem Eisenoxydhydrat mitgetheilt: Man löst 12 Atomgewichte schwefelsauren Eisenoxyduls und 12 Atomgewichte kohlensauren Natrons in siedendem Wasser auf. In der Lösung des Natronsalzes wird 1 Atomgewicht chlorsaures Kali aufgelöst und dann diese Lösung zu der bis zum Sieden gebrachten Lösung des Eisenoxydulsalzes unter Umschütteln und unter stetem Kochen hinzugesetzt, mit der Vorsicht, dass die Entwickelung von Kohlensäuregas nicht ein

Eisenoxyd-

bydrat.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 234. LXIII, 415.

<sup>&</sup>quot;) Das. LXIII, 389.

<sup>\*\*\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 419.

Uebersteigen der Masse veranlasst. Das Oxyd wird sehr rein erhalten und es ist nach dem Auswaschen = Fe + 2H. Der Wassergehalt beträgt 18,3 Procent. Dieses Hydrat ist neu, wenn anders nicht die als reines Oxyd betrachtete Verbindung ein basisches Oxydsalz enthält, was nicht geprüft worden zu sein scheint.

Eisensäure.

Fremy\*) hat endlich eine ausführlichere Abhandlung über seine Versuche mit der Eisensäure mitgetheilt, deren Zusammensetzung und Verhältnisse sowohl durch seine vorläufigen Nachrichten, als auch durch die im vorigen Jahresberichte mitgetheilten Versuche von H. Rose, Denham, Smith und Wackenroder bereits bekannt geworden sind. Ich komme bei den eisensauren Salzen darauf wieder zurück.

Die Versuche, ein dem Schwefelkies proportional zusammengesetztes Eisenoxyd hervorzubringen, missglückten gänzlich.

Robalt.
Oxydationsstufen desselben.

Beetz ") hat eine schr schöne Arbeit über die Oxydationsstufen des Kobalts mitgetheilt. Das Kobaltoxyd = Co wird sehr leicht erhalten, wenn man entweder koblensaures Kobaltoxyd oder das rosenrothe Hydrat glüht, wobei der Zutritt der Luft verhindert ist. Aber da sich das Hydrat während des Waschens und Trockneus in der Luft böher oxydirt, so muss es in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas gewaschen werden, wozu er einen sehr zweckmässigen Apparat beschrieben hat. Das Trocknen muss in einem gehörig luftleeren Raume über Schwefelsäure ge-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 365.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 472.

schehen. Br controlirte die Zusammensetzung dieses Oxydes durch Reduction in Wasserstoffgas und er bekam bei einem Versuche 78,41 und bei einem anderen 78,25 Procent Metall. Wird die Zusammensetzung des Kobaltoxyds nach Rothoff's Fällung des Chlorkobalts mit salpetersaurem Silberoxyd und nach Marignac's Atomgewicht des Chlorsilbers berechnet, so enthält das Oxyd 78,656 Procent Metall, womit also der Reductions-Versuch sehr wohl übereinstimmt, wenn man in Betracht zieht, dass es fast unmöglich ist, eine geringe höhere Oxydation des Oxyds zu verhindern.

Bekanntlich geben kaustische Alkalien in wohl durch Auskochen von atmosphärischer Lust befreiten Lösungen von Kobaltoxydsalzen entweder sogleich einen rosenrothen Niederschlag, welcher = Co H ist, oder zuerst einen blauen, welcher nachber, in Folge der Einwirkung des Alkali-Ueberschusses, in der Kälte langsam und in der Wärme sogleich in das rothe Hydrat übergeht. Der blaue Niederschlag enthält ein Gemenge von Hydrat mit einem blauen basischen Salze, wie dies schon Winckelblech gezeigt hat, aber die relativen Quantitäten, worin sie mit einander gemengt sind, sind nach Beetz zufällig, so dass sie also keine Veranlassung geben, ihn als eine chemische Verbindung von beiden zu betrachten. Diese blauen Verbindungen wurden auch von unlöslichen Salzen erhalten, z. B. von dem kohlensauren und dem oxalsauren, welche dabei allmälig in Roth übergingen.

Das Kobalt bildet zwei Verbindungen von Oxyd-Sesqui-Oxyd und Sesquioxyd, welche bereits früher Oxyd. beobachtet worden sind, die eine von Winckelblech und die andere von Hess.

Wird pulverisirtes Kobaltmetall oder das Chlorür, das Hydrat, sowie das kohlensaure und oxalsaure Salz davon beim freien Zutritt der Luft bis zum Glühen erhitzt, so wird Sauerstoff absorbirt, und man erhält ein schwarzes Oxyd, worin schon Winckelblech 24 Procent Sauerstoff oder 6 Atome Metall und 7 Atome Sauerstoff fand. Beetz hat mit vier Reductionen durch Wasserstoffgas diese Angabe bestätigt. Es ist also = 4Co + Co. Es ist bei Analysen kobalthaltiger Körper die sicherste Form, wonach sich die Quantität des Kobalts bestimmen lässt. Beim Zusammenschmelzen mit kaustischem Kali erleidet es keine andere Veränderung, als dass es nach dem Auflösen des Kali's feiner zertheilt ist, es enthält aber dieselbe Quantität Sauerstoff.

Die zweite, deren Bereitung und Zusammensetzung schon von Hess angegeben worden ist, wird erhalten, wenn man das Scsquioxyd bis zum Glüben erhitzt, so lange sich noch Sauerstoffgas daraus entwickelt. Es enthält 26,54 Procent Sauerstoff und besteht aus Co + Co, gleichwie die vielen bekannten Oxyd-Oxydule. Der Unterschied in ihrer Bereitung besteht also darin, dass 2 Atome von der ersteren, während derselben, Sauerstoff aufnehmen, dass sie aber niemals das 8te Atom Sauerstoff aufnehmen können, wogegen bei der anderen Sauerstoff weggeht, aber nicht dieses 8te Atom.

Kobaltsesquioxyd wird, wie bekannt, erhalten, wenn man salpetersaures Kobaltoxyd erhitzt, so lange man noch den Geruch nach salpetriger Säure

Rine zu starke Hitze, z. B. Rothglüben, zerstört es wieder. Beetz fand die dafür angegebene Zusammensetzung = Co richtig. Das Hydrat von dem Sesquioxyd, welches durch unterchlorigsaures Alkali aus Kobaltoxydsalzen niedergeschlagen wird, hat man von ungleicher Zusammensetzung angegeben. Beetz fand bei einer von ihm ausgeführten Fällung die Zusammensetzung des Hydrats = Co H3, und bei einer anderen = Co A3, ohne dass es ihm glückte den Umstand zu entdecken, von dem der ungleiche Wassergehalt abhängig ist. Wurde das Kobaltoxydhydat längere Zeit, mehrere Monate lang, unter kanstischem Kali der Einwirkung der Luft ausgesetzt, bis es von oben nach unten hin ganz <sup>dunke</sup>lbraun geworden war, so gab es ĈoĤ<sup>2</sup>, aber eine Lösung von Kobaltsalz in überschüssigem kaustischem Ammoniak, welche in der Lust bis zum tief Roth oxydirt worden war, gab beim Zersetzen mit kaustischem Kali im Sieden Co H3. Das von Hess angegebene Hydrat = CoH hat Beetz nicht erhalten können.

Die sogenannte Kobaltsäure, deren Existenz von Winckelblech in Abrede gestellt worden ist, hat auch Beetz nicht erhalten können. Die tief rothen Lösungen, welche von schwefelsaurem oder salpetersaurem Kobaltoxyd mit einem grossen Ueberschuss an Ammoniak erhalten werden, wenn man sie sich in der Luft oxydiren lässt, bis sie keinen Sauerstoff mehr absorbiren, sind Doppelsalze von dem Sesquioxyd und Ammoniumoxyd, vereinigt mit Ammoniak und zusammengesetzt mach den Formeln NH+S+CoS3+3NH3 und

NH<sup>4</sup>N + Co N<sup>5</sup> + 3NH<sup>5</sup>. Diese Salze werden am besten erhalten, wenn man ein trocknes Kobaltsalz mit Ammoniak im Ueberschuss übergiesst, bis die anfangs braune Masse klar und die tief rothe Farbe des Burgunderweins erhalten hat, worauf man sie im luftleeren Raume über Schweselsäure verdunstet. Das salpetersaure Doppelsalz gibt Krystalle, aber die anderen Salze nur eine trockne Masse. Die Lösungen dieser Salze werden durch Kochen zersetzt, indem sich das Ammoniak mit Wasser vereinigt zu Ammoniumoxyd, dass die Säure sättigt, wodurch dann Sesquioxydhydrat niedergeschlagen wird. Vermischt man sie vor dem Kochen mit mehr Ammoniumoxydsalz, so dass sich das Sesquioxydsalz mit 3 Atomen Ammoniumoxydsalz vereinigt, so schlagen sie sich beim Kochen nicht nieder. Mit Kalisalz scheint kein entsprechendes Doppelsalz gebildet zu werden.

Nickel.

Ozyd desselbendige Entdeckung mitgetheilt: "Genth hat die in der Modification β.

Producte der Kupferschiefer-Hütten untersucht, und durch diese Untersuchung viele wichtige Resultate erhalten, unter anderen folgendes: Beim Garmachen des Kupfers bildet sich auf dem Heerde eine zerbrechliche Scheibe, welche abgeschieden wird und aus zwei dünnen Kupfer-Lamellen besteht. Dieselbe enthält 15 bis 20 Procent von durchscheinenden rubinrothen regelmässigen Octaëdern, die man immer für Kupferoxydul gehalten zu haben scheint. Aber diese Krystalle sind vollkommen unlöslich in concentrirter Schwefelsäure, in Salpetersäure, Salzsäure und in Königs-

wasser. Sie verändern sich nicht im Mindesten

durck Schmelzen mit kohlensaurem Natron oder Salpeter. Aber werden sie mit saurem schweselsaurem Kali geschmolzen, so lösen sie sich im Glüben auf und bilden damit ein Doppelsalz von Schweselsäure mit Kali und Nicheloxyd. Krystalle sind reines Nickeloxyd, ohne Einmengung von Kupfer, Kobalt oder Arsenik. ben genau das Atomvolum der Talkerde und werden durch Glühen in Wasserstoffgas zu chemisch reinem Nickelmetall reducirt, welches die Form der Krystalle behält, und welches dabei in kleimen silberweissen regelmässigen Octaëdern erhal-Dieses Oxyd kommt bei dem Kupferten wird. process in solcher Mehge vor, dass man sich jetzt mit Versuchen im Grossen beschäftigt, um es auf Nickelmetall zu benutzen."

In Betreff analoger Verhältnisse verweise ich den Leser auf den Artikel Mineralogie, Magnesit und hoblensaures Eisenoxydul.

Hausmann\*) hat ein aus einem Hohofen er- Zink.
haltenes krystallisirtes Zinkoxyd beschrieben. Es Krystallisirtes Zinkoxyd aus besitzt die Form theils von einem regulären sechs-einem Hohofen. seitigen Prisma, und theils, aber weniger häufig, von einem Bipyramidaldodecaëder, oder von Combinationen desselben mit einem sechsseitigen Prisma. Er hat sich auch überzeugt, dass die Durchgänge des natürlichen Zinkoxyds von Franklin dem regulären sechsseitigen Prisma angehören, wie Phillips und Breithaupt angegeben haben, und dass Mohs's Angabe, nach welcher sie einem geschobenen vierseitigen Prisma angehören, nicht riehtig ist.

<sup>\*)</sup> Studien d. Gött. Bergm. Vereins, II, 215.

Zinn. Oxyde desselben.

Ich führte im vorhergehenden Jahresberichte, S. 133, einige Angaben von Frem y über die verschiedenen Modificationen des Zinnoxyduls an. Jetzt ist seine Abhandlung darüber ausführlich mitgetheilt worden "). Er behandelt in dieser Abhandlung den Satz, dass mehrere Metalloxydhydrate, welche sich mit Alkalien vereinigen können, dieses Vermögen verlieren, wenn sie wasserfrei werden, und er schreibt gerade dem Wassergehalt die Möglichkeit dieser Vereinigung zu. Aber er scheint dabei ganz die veränderte isomerische Modification ausser Acht gelassen zu haben, welche mehrere Metalloxyde annehmen, theils durch den Einfluss der Wärme, theils bei gewöhnlicher Temperatur durch katalytischen Einfluss, wobei das Oxyd das Vermögen verliert, sich in Verbindung sowohl mit Wasser als auch mit Salzbasen zu erhalten, wiewohl er bei dem Verhalten des Zinnoxydnis bekennt, dass dabei etwas sein müsse, was mit dem Einfluss der Schwefelsäure bei der Aetherbildung zu vergleichen wäre. Das erste Beispiel, woven er hier ausgeht, ist das Verhalten des Chromoxyds zu Kali, worin es sich, wenn es in der Kälte ausgefällt worden ist, mit grüner Farbe auslöst, aus dem es aber, wenn man die Lösung kocht, vollkommen wieder ausgefällt wird. Dabei scheint er sich vorgestellt zu haben, dass das so gefällte Oxyd wasserfrei sei. Dies ist unrichtig; es enthält selbst mehr Wasser, als Oxyde gewöhnlich zu enthalten pflegen; aber es ist in eine andere Modification übergegangen, und es beweist dadurch, dass dieser Umstand es ist, und

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 460.

nicht der Verlast des Wassergehalts, welcher es von dem Kali abscheidet.

Das Zinnoxydul, welches in kaustischem Kali auflöslich ist, hat eine grosse Neigung, eine ühnliche Veränderung zu ersahren. Aber dabei verliert es auch sein Wasser, und eine gewisse Concentration der Lösung in Kali befördert diese Veranderung so sehr, dass sie darin, wiewohl langsamer, ohne Beihülfe von Wärme stattfindet. Ich führte im vorigen Jahresberichte an, dass die neu gebildete Modification schwer and krystallinisch ist; jetzt fügt er hinzu, dess es sich, wenn diese Einwirkung der Kalilösung auf eingemengtes Hydrat langsam stattfinde, in ziemlich grosse, harte, glanzende, schwarze Krystałle verwandelt. Temperatur, bei welcher diese Krystalle mit einer Art Decrepitation, jedoch ohne Gewichtsverlust, in eine voluminöse Masse von olivenfarbigen Blättern übergeben, wird hier zu + 2500 angegeben. Dieselbe olivenfarbige Modification wird erhalten, wenn man Zinnoxydulhydrat mit kaustischem Ammoniak kocht.

Die beste Methode, die im vorigen Jahresberichte angeführte Modification von rother Farbe darzustellen, besteht darin, dass man das mit Ammoniak gekochte Oxydul vorsichtig trocknet, dann mit Salmiak und wenig Wasser mengt und damit von Neuem eintrocknet, wo es dann mit rother Farbe zurückbleibt, wenn man den Salmiak wieder mit Wasser auszieht Es glückt auch mit Chlorkalium oder Chlornatrium, aber es muss immer in geringer Quantität ausgeführt werden. Durch Reiben wird das rothe Oxydul wieder olivenfarbig.

Beim Studium des Zinnoxyds beginnt Frem v mit der Feststellung des Satzes, dass dasselbe niemals als Base auftrete, sondern stets als eine Säure, die er Acide stannique nennt. Von seinem Verbindangen mit Säuren meint er, dass sie wenig Bestand besitzen, weil sich das Zinnoxyd aus seinen Auslösungen durch Kochen niederschlägt, wohei er wiederum zum Theil den Uebergang aus der einen isomerischen Medification in die andere übersieht. Er scheint ebensalls nicht das sehr gewöhnliche Verhalten der Oxyde eingesehen zu haben, dass sie die Rolle einer Säure gegen ein elektropositiveres und die einer Basis gegen ein elektronegativeres spielen, wovon das Zinnoxyd keine Ausnahme macht, und diese vorgefassten Meinungen haben einen grossen Einfluss auf den Gang seiner Untersuchung ausgeübt.

Die Modification des Zinnoxyds, welches aus dem flüchtigen Chlorid durch Alkali niederfällt, und welche ich mit  $Sn\alpha$  bezeichne, nennt er Acide stannique und die, welche durch Salpetersäure erhalten wird  $= Sn\beta$ , nennt er Acide metastannique.

Snß ist, so wie es durch Salpetersäure erhalten wird, ein Hydrat, welches aber leicht einen Theil von seinem Wasser verliert, sowohl heim gelinden Erhitzen als auch beim Trocknen im luftleeren Raume über Schwefelsäure. Er trocknete es daher nach gutem Auswaschen in einem Strom von wasserfreier Luft und er fand dann darin nach einer Mittelzahl von 3 Versuchen 19,8 Procent Wasser — Sn H<sup>2</sup>, was nach der Rechnung 19,39 Procent Wasser enthält. Wurde da-

gegen das Oxyd bei + 140° getrocknet, so enthält es nach einer Mittelzahl von 5 Versuchen 7,9 Procent Wasser. Sn<sup>5</sup> H<sup>2</sup> enthält nach der Rechnung 7,42 Procent Wasser.

Sn\(\beta\) löst sich bekanntlich in kanstischem Kali und Natron auf, aber in Ammoniak ist es unauflöslich. Frem y hat gefunden, dass es sich, wenn man es aus seiner Lösung in Kali durch eine Säure niederschlägt, wobei es bekanntlich die Eigenschaften von Sn\(\beta\) unverändert behält, in dem nun zertheilten Zustande in kaustischem Ammoniak auflöst. Durch Kochen der Lösung wird es daraus wieder abgeschieden. Sn\(\beta\) löst sich in concentrirter warmer Schwefelsäure zu einer syrupartigen Verbindung auf, welche sowohl von Wasser als auch von Alkohol aufgelöst wird. Aus der Lösung in Wasser schlägt sich beim hochen Sn\(\beta\) hieder, aber dieser Niederschlag ist in kaustischem Ammoniak unaufföslich.

Frem y löste Sn\u03c3 in reinem Kalihydrat auf, welches etwas concentrirt war, und fällte diese Lösung mit Alkohol, wodurch sich die Kaliverbindung in Gestalt einer gummiähnlichen, zerfliesslichen Masse abschied, welche gewaschen und aus KSn<sup>5</sup> + 3H zusammengesetzt gefunden wurde.

Wurde dieses Salz in vielem Wasser aufgelöst und daraus durch Alkohol niedergeschlagen, so entstand ein gelatinöser Niederschlag, der ebenfalls in Wasser löslich war, und welcher aus K Sn<sup>6</sup> + 3H zusammengesetzt gefunden wurde. Die Fällung dieses Salzes muss sich natürlich darauf gründen, dass sich in der Lösung ein Salz

bildet, welches auf jedes Atom Kuli weniger als 3 Atome Sn enthält, aber dieses Salz wurde nicht weiter untersucht. Er fällte aus einer gesättigten Lösung von Sn & in kaustischem Natron durch Alkohol eine Verbindung von Na Sn6, und damit endigen sich Frem y's Versuche über die Sättigungscapaciät von Sn 3. Er hat eine sehr interessante Verbindung von Snø mit Zinnoxydul entdeckt, die erhalten wird, wenn man das erstere mit Zinnchlorur behandelt, wodurch es gelb wird. Wird es dann mit siedendem Wasser wohl ausgewaschen, so hat man das gelbe Oxyd frei von jedem Chlorgehalt. Es besteht aus Sn + 3Sn &, und ist wasserhaltig. Es verliert das Wasser bei + 1400 und wird dadurch braun. Aus wasserfreiem Sn& und Zinneblorur wird es sogleich braun erhalten. Nach dem Erhitzen in offener Luft wird es beim Erkelten weiss, weil sich dabei das Oxydul zu Oxyd oxydirt. Es löst sich mit gelber Farbe in kaltem Kalibydrat, aber die Lösung wird durch Kochen farbles und setzt, wenn man sie rasch einkocht, metallisches Zinn Es löst sich in Salzsäure und die Lösung enthält dann Zinnchlorur und Sn El26, welches durch concentrirte Salzsäure daraus niedergeschlagen werden kann. Fremy hält die Reaction des Chlorurs auf Sns für eine leichte und sichere Methode, um dieses von den Oxyden des Antimons zu scheiden.

Sua, welches aus dem flüchtigen Zinnchlorid (Spiritus Libavii) niedergeschlagen wird, bereitet er durch Fällung mit kohlensaurem Kalk, um es frei von Alkali zu erhalten. Es achlägt sich gelatinos nieder, aber es lässt sich leicht auf dem Filtrum auswatchen. Er trocknete es dann in der Lust und sand in diesem Zustande darin einen Gehalt von 22,5 Procent Wasser, wonach er dafür die Formel 38n 4 7H ausstellt. Aber eine solche Zusammensetzung ist im höcksten Grade unwahrscheinlich, und man hat grosse Veranlassung zu vermuthen, dass ein grosser Theil:davon hygroscopisches Wasser ist. Nach dem Trock: nen bei + 1400 enthält es, gleichwie Snø, 7,49 Procent Wasser, aller bei dieser Temperatur ist es auch in diese Modification übergegangen, was auch durch Kochen mit Wasser geschieht. gibt mit Zinnehlorur das gelbe Oxyd-Oxydul, und wird dieses in Salzsäure aufgelöst, so enthält die Lösung nun Sn Elag. Dies ist nach dem Trocknen unlöslich in Ammoniak; wird: es aber erst in Kali aufgelöst und daraus wieder durch eine Saure niedergeschlagen, so löst i.es sich in Ammoniak auf.

Er löste diese Modification des Zinnoxyds in kaustischem Kali auf, welches im Ueberschuss angewandt wurde, und er bekam aus der Lösung zinnsaures Kali, krystallisirt in geschöbenen, durchsichtigen, rhomboëdrischen Prismen von alkalischer Reaction. Sie waren in Wasser leichtlöslich unlöslich in Alkohol und aus Kön + 4H zusammengesetzt, worin der Wassergehalt 22,7 Procent beträgt, der sich aber nicht bei + 1400 austreiben lächt. Beim Ephilisen bis zum Gtüben zerfallen die Erzstalle zu einer weitsen pulverförmigen Masse, under weitsen pulverförmigen Masse, under wertieren alsbei 47. Procent

Wasser. Dann lösen sie sich schwierig in kaltem aber leicht in siedendem Wasser. Stark und anbaltend geglüht geht ein Theil der Sture durin in Snø über, und Wasser zieht dann zinnsaures Hali mit überschüssigem Kali aus.

Das Natronsalz wird erhalten, wenn man das Zinnoxyd in einem Ueberschuss von kaustischem Natron außöst und diese Löung bis zum Sieden erhitst, wodurch sieh die neutrale Verbindung aus der alkalischen Flüssigheit niederschlügt. Man lässt sie dann abtropfen, löst aie in kaltem Wasser auf und verdunstet die Lösung bis zur Krystallisation. Das Salz krystallisirt in sceheseitigen, farblosen Tafeln, ist leichtlöstich in kaltem Wasser, schwerlöslich in siedendem, unlöslich in Alkohol und besteht aus NaSn + 4H. Ich bemerke, dass Moberg, welcher die Krystallform des zinnsauren Kali's und des zinnsauren Natrons eben so wie Fremy beschrieben hat, in beiden nur 3 Atome Wasser angibt.

Fremy hat sich eine eigne Ansicht über die verschiedenen Modificationen des Zinnoxyds gemacht, indem er sie mit Graham's 3 Phosphorsäuren vergleicht. Dadurch, dass er es ausser Acht gelassen hat zu untersuchen, welche Verbindungen von Snß erhalten werden, wenn man es in einem Ueberschuss von kaustischem Kali oder Natron aufföst, mit derselben Behändlung, welche er für Sna anwandte, und dass er nar eine mit Snß gesättigte Lösung in Kali derch Alkohol miedergeschlagen hat, lernte er keine anderen Verbindungen davon kennen, als welche Zinnsäure im Ueberschuss enthalten. Und

da er K Sn<sup>2</sup> als ein neutrales Salz betrachtet, so bat er sieh vorgestellt, dass die Zinneäuren aus 3 Atomen. Zinn und. 6. Atomen Sauerstoff bestünden, und dass ihr Atomgewicht = 2805,87 sei. Dadurch kommt er zu dem Resultat, das Sne eine einbasische und Sna eine dreibasische Säure sei, das erstere entsprechend Graham's Metaphosphoreaure und des letztere der gewöhnlichen Phosphorsäurė. Er bedauert : es, dass 'er nicht die zweibasische Zinnsäure habe entdecken konnen, welche der Pyrophosphorsäuré entspricht, aber er glaubt etwas der Art in dem bei 4 1400 getrockneten Hydrat = Sn5H2 gefunden zu baben. Rs ist offenbar, dass wenn er versucht hätte, mehr gesättigte Verbindungen von Snø, und mit Zinnsaure übersättigte Verbindungen von Sna darzu; stellen, mit einem Wort, wenn er beide einer gleichen Behandlung unterworfen haben würde, so würde er entdeckt haben, dass beide eine gleiche Sättigungscapacität besitzen, dass beide gleich zusammengesetzte Salze mit einem Ueberschuss von Sn geben, und es würde ihm sicherlich geglückt sein, auch zu entdecken, nicht K2Sn3, soudern KSn2, was in soiner Reibe fehlt, und at bätte dadurch vermieden, auf eine falsche Hypothese eine andere, chen so unrichtige zu gründen.

Beetz") hat das im vorigen Jahresberichte, Bleisuperoxyd-S. 136, angeführte Bleisuperoxydbydrat, welches hydrat. Beequerel auf hydroëlekteischem Wege hervorgebracht und beschrieben hat, einer neuen Untersuchung unterworfen und dabei gefün-

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 214.

den, dass es Bleisuperanyd nur in Gestalt einer Einmengung enthält, und dass es dadurch seine gebe Farbe bat. Er fand es aus Ph-Hz zusammengesetzt. Die Versuche gaben 7,57 bis 7,67 Procent Wasser, die Rechaung gibt 7,46 Procent. Aber ich muss hierbei erinnern, dass ein solches Hydrat noch nicht bekannt ist, und dass Fremy.) gefunden hat, dass eine gesättigte Lösung von Bleioxyd in Kali beim Vermischen mit Wasser ein gelbes Hydrat abscheidet, wenn man eine Lösung von Bleisuperoxyd in Kali hineintropft, und dass dieses Hydrat beide Oxyde guthält.

Wismuth.
Oxydhydrat
und die übrigen Oxydationsgrade
davon.

Arppe") hat das Wismuthoxydhydrat untersucht. Es wird erhalten, wenn man salpeter; saures Wismuthoxyd in eine Lauge von kaustischem Kali troptt, wobei es als ein weisses Pulver niederfällt; welches mit warmem Wasser wohl ausgewäschen wird. Es enthält 3,60 Procent Wasser. HBi setzt 3,66 Procent voraus.

Das Bioxyd des Wismuths, Bi oder Bi, ist von Heintz "") untersucht und weiter bestätigt worden. Derselbe fand auch, dass wenn man es aus geschlämmtem Oxyd bereitet, indem man dieses in einer Lauge von kaustischem Kali aufrührt und dann Chlorges bineinleitet, es mit Kali verbunden erhalten wird. Der gelbe Niederschlag, welcher sich gebildet bat, nachdem alles Oxyd in das Bioxyd übergegangen ist, besteht dann aus KBi+ + 3H oder aus KBi+ 3BiH.

Auch glückte es ihm, Arppe's Wismuth-

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 492.

<sup>\*\*)</sup> De Chloreto bismutico, Spec. Acad. 9. Oct. 1844. p. 7.

<sup>&</sup>quot;") Poggend. Ann. LXIII, 63

saure, welche er ansänglich nicht erhalten konnte, unter Arppe's Beibule heverzubringen '). wird am besten erhalten, wenn man Wismuthoxyd oder Wismuthbioxyd in einer concentrirten Lauge von Kalihydrat aufsehlämmt und Chlorgas lange Zeit hineinleitet. Mit einer schwächeren Lauge wird nur das Bioxyd erhalten. Es ist aber dennoch sehwierig, auf diese Weise die letzte Portion völlig in Säure zu verwandeln. Das Product dieser Behandlung ist = KBi + H, aber gewöhnlich immer gemengt mit ein wenig noch nicht völlig in Saure verwandelten Oxyd oder Bioxyd.

Wurtz") hat eine Verbindung von Kupfer mit Wasserstoff entdecht, welche auf die Weise vernindung erhalten wird, dass man 10 Theile unterphospho- Wasserstoff. rigsaurer Baryterde in Wasser auslöst, die Lösung mit einer etwas verdünnten Schweselsäure vermischt, um dadurch den Baryt auszufällen, filtrirt, und eine Lösung von 8 Theilen krystallisirtem schwefelsauren Kupferoxyd in der möglichst geringsten Menge von Wasser hinzusetzt. Dieses Gemische wird dann warm gestellt, aber se, dass die Temperatur nicht + 70° übersteigt.

Die unterphosphorige Säure oxydirt sich dann auf Kosten des Kupferoxyds und die Parlie der Lösung geht in Folge der Bildung von phosphorsaurem Kupferoxyd in Grün über. Darauf wird der ganze Oxydgehalt zu Oxydul reducirt, welches in der sauren Flüssigkeit aufgelöst bleibt (mit der sich, wenn man sie jetzt prüft, nan Kupferoxydul durch Kali niederschlägt). Nach-

Verbindung

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXIII, 560.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 250.

dem dies stattgefunden, so exydist sich die unterphosphorige Saure auf Kosten des Wassers und des Kupferoxyduls, indem sich der Wasserstoff mit dem Kupfer vereinigt und damit einen Niederschlag herverbringt, der anfangs gelb ist, aber dessen Farbe allmälig dankler und zuletzt kermesbraan wird. Sight man Gas davon aufsteigen, so muss die Flüssigkeit abgekühlt werden, weil dies gasförmig weggehender Wasserstoff ist, was immer über 700 geschieht. Niederschlag wird auf ein Filtram genommen, auf dem er in einer Atmosphäre von Kohlensäuregas oder Wasserstoffgas gewaschen werden muss. Dann wird er ausgepresst und bei gewöhnlicher Lusttemperatur in einem Strom von wasserfreiem Kohlensäuregas oder Wasserstaffgas getrocknet. Er ist ein dunkelbraunes Pulver, welches nicht ohne Zersetzung den Zutritt der Luft verträgt. In trockuer Gestalt fängt es schon bei + 550 an Wasserstoff ahzugeben, und bei + 600 geschieht diese Zersetzung, wenn die Lust dahei Zutritt hat, mit zischendem Laut und einer Decrepitation. wodurch er umher geworfen wird. In einer angefüllten Flasche unter Wasser lässt er sich am besten verwahren. Im luftleeren Raume varliert er Wasserstoff. Es ist zu bedauern, dass kein Wersuch angestellt wurde um zu hestimmen, wie weit dies geschieht. In trockner Luft schwärzt er sich und in feuchter Luft verwandelt er sieh in Kupferoxydulbydrat. In Chlorgas entzündet er sich. Von concentrirter Salzsäure wird er unter Entwicklung von Wasserstoffgas aufgelöst, wobei sich gerade doppelt so viel Wasserstoffgas entwickelt, als darin enthalten ist. In dem fein zertheilten Zustande, worin sich hier das Kupfer befindet, zersetzt er die Salzsäure, so dass der Wasserstoff von beiden gemeinschaftlich weggeht.

Aus der Unsicherheit in der Bereitungsmethode ist es klar, dass diese Verbindung zur Untersuchung nicht leicht mit ihrem ganzen Wasserstoffgehalte erhalten werden kann. Analyse, welche auf die Weise ausgeführt wurde, dass er das feuchte Hydrür erhitzte, das Wasser. stoffgas durch Messung, und das Gewicht des zurückbleibenden Kupfers als Kupferoxyd bestimmte, wurden bei 4 Versuchen 1,215 bis 1,229 Procent Wasserstoff erhalten. Dies entspricht wohl keiner bestimmten Verbindung, aber ein Wasserstoffgehalt von 1,554 Procent entspricht Cu H. and Würtz hält es für wahrscheinlich, dass dieses die richtige Zusammensetzung des Hydrürs sei. Zu bemerken ist übrigens, dass er keinen Beweis dasur ansührt, dass das Kupser frei von Phosphor gewesen ist. Nach Versuchen, die im Laborat. zu Göttingen über diesen Körper gemacht warden, scheint er wirklich unterphosphorige Säure zu enthalten.

Wittstein.") gibt folgende Bereitungsmethode Kupferoxydul. des reinen Kupferoxyduls an: Man löst 1 Theil schwefelsaures Kupferoxyd und 1 Th. Milchzucker in 10 Th. Wasser auf, filtrirt und versetzt die Lösung kalt mit kaustischer Kalilauge, bis sich alles Kupferoxyd zu einer blauen Flüssigkeit aufgelöst hat, wozu ungefähr 3 Theile Kalilauge von 1,333 specif. Gewicht erforderlich sind. Darauf wird diese Flüssigkeit im Wasserbade er-

<sup>\*)</sup> Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 114.

hitzt, und wenu das gesältte, ansangs braune Oxydul allmälig eine so helle Farbe angenommen hat, dass es sast zinnoberroth erscheint, so wird das Gesäss von Feuer genommen, das Oxydul auf ein Filtrum gebracht, gewaschen und getrocknet. Lässt man es länger auf dem Wasserbade, so geht es in einen krystallinischen Zustand über, indem cs eine dunkle kermesrothe Farbe annimmt. Das so bereitete Oxydul ist wasserfrei und enthält nichts Organisches.

Kupfer-Oxyd-Oxydul.

Favre ') und Mauminé haben gezeigt, dass Kupferoxyd, wenn man es einer Glühhitze aussetzt, welche ungefähr zum Schmelzen von Kupfer hinreicht, Sauerstoffgas in einem gleichmässigen Strom ausgibt, der dann auf ein Mal aufhört, ohne dass er sich nachher durch eine stärkere Hitze wieder hervorrusen lässt. Auf diese Weise verlor es nach 4 Versuchen 8.0 bis 8,2 Procent Sauerstoff. Dabei bleibt ein geschmolzenes schwarzes Oxyd · Oxydul zurück. 5 Atome Kupferoxyd, welche auf diese Weise zersetzt werden, würden, wenn daraus 2 Atome Sauerstoffgas weggehen, 8,08 Procent an Gewicht verlieren und 5Cu + 3O zurücklassen. Dieses Oxyd-Oxydul besteht also aus 2Cu + Cu, und war bis jetzt unbekannt.

Kupfersäure.

Krüger ") hat eine Säure vom Kupfer entdeckt, welche in Verbindung mit starken alkalischen Basen erhalten werden kann, die aber auch in dieser Verbindung so leicht zersetzt wird, dass sie sehr bald anfängt Sauerstoffgas zu entwickeln und sich in Kupferoxyd zu verwandeln.

<sup>\*)</sup> L'Institut, No 537, p. 123.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 445.

Krüger rührt unterehlorigssure Kalkerde mit Wasser an und setzt salpetersaures Kupferoxyd Zuerst entsteht ein grünlicher Niederschlog, welcher allmälig eine dunklere Farbe erbalt, bis er zuletzt earmoisiuroth geworden ist. Br ist dann kupfersaure Kalkerde, von der sich bald machher Sauerstoffgas anfängt mit Brausen zu entwickeln. Br versuchte es vergebens, dieselbe auf einem Filtrum zu sammeln, indem er sie niemals anders als zersetzt abgeschieden erhalten konnte. Mit Baryt wird auf ähnliche Weise eine rothe Verbindung erhalten. Wird chlorigsaures Kali oder Natron zu dem Gemische mit salpetersaurem Kapferoxyd angewandt, so erhält man kupfersaures Alkali in der Lösung, welches eine weinrothe Farbe besitzt, die aber bald nachher mit bestiger Entwicklung von Sauerstoffgas und mit Abscheidung von Kupseroxyd verschwindet. In starken oder in verdünnten Lösungen geht die Zersetzung gleich rasch. Mit einem hydroëlektrischen Strom glückte die Bereitung nicht.

Fremy") detonirte eine etwas zinkhaltige Kupferseile mit Salpeter und erhielt eine braune Masse, aus welcher Wasser etwas mit Rosenfarbe auswickelte Sauerstoffgas and wurde unter Abscheidung von Kupferoxyd farblos.

Brunner") hat gezeigt, dass ein Niederschlag Schweselkuvon Schwefelkupfer durch Schwefelwaserstoff zur Bestimmung des Kupfergehalts bei Analysen augewandt werden kann, wenn man ihn nach dem

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 510.

<sup>&</sup>quot;") L'Institut, No 558, p. 301.

Aufsammelo und Trocknen in einem Strom von Wasserstoffgas glüht, wodurch jeder Ueberschuss von Schwesel weggeht und der Rückstand CuS wird, dessen Zusammensetzung er bei einem solchen Versuche geprüft und richtig gefunden bat.

Quecksilber. desselben.

Nachdem der Handel mit China lebhafter zu rungsmethode werden angefangen hat '), ist auch Quecksilber unter den Waaren von daher zu uns gekommen, welches in Bambusröhren verwahrt ist. Man hat in die Internodien der Absätze ein Loch gemacht, durch dieses den inneren Raum des Robrs mit Quecksilber gefüllt und dann das Loch wieder mit Harz zugeschmolzen. Nachdem dann alle Internodien auf diese Weise mit Quecksilber angefüllt worden sind, hat man das ganze Rohr mit einem mit Harz geträukten Zenge umgeben. Ein solches Rohr enthält ungefähr 26 Plund Quecksilber.

Silber.

Levol ") gibt folgende einfache Reductions-Einfache Re- methode des Chlorsilbers au. Man übergiesst es Chlorsilbers. mit einer Lauge von kaustischem Kali, worin etwas Zucker aufgelöst worden ist, und kocht. Der Zucker reducirt in kurzer Zeit das Silber unter Entwickelung von Kohlensäurogas, worauf dasselbe leicht ausgewaschen und rein und pulverförmig erhalten werden kann.

Silbersuperoxyd.

Fischer \*\*\*) hat cinige Versuche über das Silbersuperoxyd angestellt und hat gefunden, dass es eigentlich nicht als reines Superoxyd erhalten wird, sondern als ein basisches Silbersalz, worin

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 320.

<sup>\*\*)</sup> Revue scientif. et industrielle. XIX, 101.

<sup>&</sup>quot;") Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 237.

der Ueberschuss an Base von dem Superoxyd gebildet wird, und zwar sowohl wenn man salpstersaures als wenn man schwefelsaures Silberoxyd zu seiner Bereitung anwendet."

Um diese Verbindung zu erhalten, stellt er auf einen Glassuss in einer Platinschale einen porösen Cylinder, der unten mit Blase überbunden ist, und giesst dann eine Lösung von salpetersaurem oder schwefelsaurem Silberoxyd sowohl in die Schale, als auch bis zu der nöthigen Höhe in den Cylinder. Mit einer Lösung von 1 Theil salpetersaurem Silberoxyd in 8 Th. Wasser geschieht der Process am schnellsten und mit der grössten Ausbente. In den Cylinder wird ein steifer Platindraht eingeführt, die Platinschale mit dem einen Pole eines 4 bis 5 paarigen Kohlen-Zink-Apparats in Verbindung gebracht, und der Drabt mit dem andern Pole. In 1 Stunde kann man danu bis zu 2' Grammen Superoxyd erhalten. Ist die Schale der - Leiter, so setzt sich das Oxyd in kleinen Krystallen ab, und ist der Draht der - Leiter, so setzt es sich in grösseren und schöneren Krystalien ab.

Das Superoxyd muss durch Wasehen von dem Salz, welches es aus der Mutterlauge enthalten kann, befreit werden, aber es ist nicht leicht zu bestimmen, wann dies geschehen ist, indem auch die krystallisiste Verbindung Silbersalz enthält, welches allmälig, in sehr kleinen und in für jede gleiche Quantität aufgegossenen Wassers gleichen Portionen nach einander ausgezogen wird, ohne dass es glückt, dasselbe völlig auszuwaschen, weil gleichzeitig auch Silberoxyd von dem Was-

ser aufgelöst und eine dembelben entsprechende Quantität von : Sauerstoffgas frei wird.

Nach dem Trocknen in der Luft bei + 200 verliert es bei 2000 2,45 bis 2,54 Procent Wasser, welches Fischer als chemisch gebundenes be-Zwischen + 1500 und + 2000 verliert trachtet. das Superoxyd seinen Sauerstoff und in stärkerer Hitze auch die Bestandtheile der Säure.

Nach seinen Analysen besteht die aus salpetersaurem Silberoxyd hervorgebrachte Verbindung aus AgÑ +4 Ag +2H, und die aus dem schweselsauren Salze erbaltene aus AgS+4 Ag+2 H. ungewöhnlicher, dass ein höherer Oxydationsgrad den Ueberschuss an Basis ausmacht, als wenn ihn ein Sulfuret bildet.

Ueberzug von Silber zur Ver-Spiegeln.

Drayton ') hat in England ein Patent auf eine fertigung von Methode genommen, um Silber zur Belegung der Spiegel anzuwenden, welches in der Vollkommenbeit der metallischen Fläche die gewöhnlichen Spicgel mit Zinnamalgam übertreffen soll. tralisist eine Lösung von Silber in Salpetersäure mit Hirschhornspiritus, bis sich ein wenig kohlensaures Silberoxyd niedergeschlagen hat. Dann wird die klare Flüssigkeit abfiltrirt und mit einer Lösung von Oleum Cassiae'in Alkohol vermischt. Diese Mischung wird nun über die wohlgereinigte Glasplatte ausgestrichen und dann eine Alkohollösung von Oleum Carvophyllorum darüber getropft. Man kann diese letztere Lösung anch einen Augenblick vor dem Aufstreichen rasch mit der ersteren mischen. Erst nach 1/4 Stande sieht man einen purpurfarbigen Schimmer in diesem Ueber-

<sup>\*)</sup> L. and. E. Phil. Mag. XXV, 546.

zug sieh vorbreiten n: der sieh vermehrt, bis ar vollkommen undercheichtig geworden ist. Operation ist dann beendigt, so dass man, wenn die Platte umgehehrt wird, einen Spiegel von der grössten Vollkommenheit, hat, daderen entstanden, dass dan auf dem Glace reducigte Silber die vollkommene Polityr des Glases hat. Dieser Splegel ist durch die Vollkommenhait der Metallfläche dunkler und stoht böchst nabe den Metallspiegeln, welche so sehr die gewöhnlichen folijeten Spiegel übertref-Aber gegen Arayton's Spiegel ist der Einwand gemacht, worden, dass sio, pach singer, Zeit hier und da braune Elecke, bekommen, welche von der Verharzung, des zum Reduction, des Silbers angewandten flüchtigen Oele herzarühren scheinen, an den Stellen, wo Spyren van dem Oel zwischen das Clas und die Silherbelegung gehommen sind.

Figurer ") hat sine sohr lahrraiche Untersuchung über die Axyde des Goldes und vorzüglich über Goldoxydul. das Oxydul mitgetheilt., Sowahl das Goldchlorur als auch das Goldoxydul wurden von mir 1811 entdeckt und in den K. V. Handlinger beschriehen, worin jedock ein Theil meiner, dieselben hetreffenden Ahhandlung erst 1813., p. 185. Platz fand. leh war damals mit Untersuchungen über die ehe- . mischen Proportionen beschäseigt und richtete daber meine Ansmerksamkeit hanptaächlich auf das, was die Zusammensetzung anbetrifft, so dass ich mich fast nur demit, begnügtet, das Oxydol und das Chlorür dangestellt und deren Zusammensetzung bestimmt zu balten. Naghher, hat, so viel ich weise, kein Chemiken damit Versuchejangestellt, his jetzt

Gold.

At a core & so mile objects, so a come \*) Ann. de Chi et de Phys.: XI, 336, 11 11 11

nun Figuier, dessen Versuche Verschiedenes in meinen wenigen Angaben über das Oxydul berichtigen, z. B. dass es grün sei und leicht zersetzt werde, während Figuier gefunden hat, dass es braun ist und ziemlich unveränderlich. Figuier meint, dass ich meine Versuche so angestellt hätte, dass ich das Goldchlorür nicht rein erhalten habe. Die von mir darüber mitgetheilte Analyse weist am besten aus, wie rein ich es bekommen habe.

Das Goldoxydel kunn mach Figuier's Versuchen auf mehrfache Weise erhalten werden, von denen die von mir angewandte, nach welcher das Chlorür durch kaustisches Kali zersetzt wird, nicht zu den besten gehört. Er gibt nus folgende an:

- 1. Wird ein durch Verdunsten im Wasserbade neutral gemachtes Coldchlorid in Wasser aufgelöst und in diese Lösung eine Auflösung von salpetersaurem Quecksilberoxydal getropft, mit der Vorsicht, dass micht der ganze Goldgehalt ausgefällt wird, so wecksett das Quecksilberoxydul gerade auf seinen Sauerstoff gegen Chlor aus, und man erhält eine Lösung von Quecksilberchlorid, während Goldoxydul niederfällt in Gestalt eines dunkelvioletten Polvers. Wenn es einmal stattfindet, dass sich die Flüssigkeit dunkelviolett farbt, ohne das Oxydul Mzusetzen, so geschieht dessen Abscheidung sogleich, wenn man sie erwärmt. Tropft man das Chlorid in das salpetersaure Quecksilberoxydul, so erhält man, wie bekannt ist. Mercadieu's Quecksilberpurput, welcher nichts anderes ist, als ein Gemenge von Quecksilberchlorür und Goldoxydul, welches stets gebildet wird, wenn das Quecksilbersalz vorwaltet.
  - 2. Goldchlorur, dadurch bereitet, dass man

das Chlorid einer Temperatur von + 150° so lange aussetzt, als sich noch Chlor entwickelt, behandelt man mit einer Lauge von kaustischem Kali, webei der grösste Theil des Oxyduls in Gestalt eines schwarz violetten Pulvers ungelöst bleibt, während sich ein Theit davon in dem Kali mit gelber Farbe auflöst. Wird dann die abgegossene Lauge genan oder besser sehr nahe, aber nicht völlig, mit Salpetersäure gesättigt, so scheidet sich das Oxydul daraus in Gestalt einer dunkel violetten Galterte ab.

- 3. Wird Goldoxyd aus einer Lösung von Goldoxyd-Kali mit Salpetersäure niedergeschlagen, dann die Flüssigkeit mit Essigsäure vermischt und damit bis fast aur Trockue abgedunstet, so scheidet sich der grösste Theil des Goldes in Gestalt von Goldoxydel ab.
- 4. Geldoxyd-Kali mit Ueberschuss an Kali setzt beim Concentriren, zuweilen auch ohne Erhöhung der Temperatur, aber am leichtesten beim Kochen, Goldoxydal ab. Durch einen Zusatz von essigsaurem, eitronensaurem oder von weinsaurem Kali, oder im Allgemeinen von in Wasser aufgelösten organischen Stoffen, wird, wenn man des Gemische kocht und in der Wärme verdanstet, Goldoxydul abgeschieden.

Das Goldoxydul hat folgende Eigenschaften: Es ist ein violettes Pulver von so intensiver Farhe, dass es schwarz aussieht. Figuier hält es für ein Hydrat, aber er hat nicht angegeben, wie viel Wasser darin enthalten ist. Nach dem Trockneh bei +160° ist es blau violett: Bei +250° wird es in Gold und in Sauerstoffgas zersetzt. Es ist unlöstich in Wasser, wiewold es bei seiner Bereitung zuweiten stattfindet, dass es sich nicht ab-

scheldet, sondern eine dunkle violette Flüssigkeit gibt, welche durch das Filtrum geht, aber es scheidet sich immer durch Erhitzen ab. Es ist unlöslich in Alkohol. Von Salzsäure wird es in metallisches Gold und in Goldchlorid zersetzt. Jodwassersteffsäure und Bromwasserstoffsäure bilden damit Jodür und Bromür von dunkelbrauner Farhe. Die erstere gibt bekanntlich kein Goldjodid. Von Königswas-Ber wird es volletändig aufgelöst. Sauerstoffsäuren ; selbst die stärkeren, wirken nicht daranf. Feuerbeständige kaustische Alkalien lösen es im ersten Augenblicke auf, aber nicht, nachdem es sich einmal abgeschieden hat. Ammoniak vereinigt sich damit zu einer Art violetten Knallgoldes, welches verpufft, selbst beim Reiben mit einem harten Körper, aber weit schwächer als das gewöhnliche Knallgold. Es hat mehr Beständigkeit als das Goldoxyd, welches schon bei + 2450 reducirt wird, in welcher Temperatur sich das Oxydul noch erhält. Es verträgt den Einfluss des Sonnenlichts ohne dadurch zerstört zu worden, was aber mit dem Oxyd stattfindet. Bei der Analyse fand er darin 3,85 bis 3,95 Procent Sauerstoff = Au, was nach dem Atomgewichte des Goldes, welches ich im Vorhergehenden angeführt habe, 3,91 Procent Squerstoff enthalt. Dies ist die Zusammensetzung, welche ich von Ansang an fand, wiewohl sie damals pur aus der Zusammensetzung des Chlorurs, hergeleitet werden konnte.

Goldpurpur.

Figuier hat auch den Goldpurpur untersucht, dessen Zusammensetzung bis jetzt noch so wenig erklärlich war. Es glückte ihm, alle Elemente zur Bestimmung seiner Natur dazzelegen, und er

ist dennoch irre gegangen. Schon durch die genauere Kenntniss, welche wir durch seine Untersuchung von dem Goldoxydul gewonnen haben,
ist es offenbar, dass die Farbe darin dem Goldoxydul angehört, und dass die rothe, bis in die
schwarzviolette übergehende Farbe, welche das
Goldchlorid organischen Stoffen mittheilt, z. B.
wenn man Goldchlorid an die Finger bekommt,
von gebildetem Goldoxydul herrührt.

Er bereitete den Goldpurpur nach der gewöhnlichen Vorschrift, kochte ihn dann mit kaustischem Kali und filtrirte das gebildete zinnsaure Kali ab, wodurch der Purpur von einem zufälligen Ueberschuss an Zinnoxyd befreit wurde, welches bei seiner Bereitung mitfolgt und welches bei verschiedenen Versuchen niemals gleich viel beträgt und dadurch ausweist, dass es eine zufällige Einmengung ist. Nachdem die alkalische Flüssigkeit abgetropft war, löste sich das auf dem Filtrum zurückbleibende in dem Wasser auf, womit es gewaschen wurde, zu einer blau violetten Flüssigkeit. Der Goldpurpur wurde auf diese Weise ganz aufgelöst. Er fand, dass der Purpur aus dieser Lösung durch einen Zusatz von wenig Salmiak wieder ausgefällt und auf diese Weise ganz rein erhalten wird. Durch Erhitzen bis zum Glüben fand er darin einen Wassergehalt von 8,709 Procent. Durch Behandlung des geglüheten Rückstandes mit Königswasser wurde das Gold aufgelöst und mit sehwefelsaurem Eisenoxydul wieder ausgefällt, und auf diese Weise bewies er, dass der Goldpurpur besteht aus:

Goldoxydul	Procente. 44,41	Atome.	Berechnet. 44,30
Zinnsäure	. 48,61	3	48,02
Wasser .	. 8,71	4	7,68.
	101,73.		100,00

=Au Sn3 + 4H. Ein nach Pelletier's Methode, welche weiter unten angeführt werden soll, bereiteter Purpur, welcher stets ohne den zufälligen Ueberschuss an Zinnoxyd erhalten werden soll, gab ohne die vorhergehende Behandlung mit Kali: Goldoxydul 44,76, Zinnoxyd 48,70 und Wasser 8,28; Gewichts-Ueberschuss 1,74 Procent'). Diese Analysen stimmen also mit einander überein. Es fehlt nur darin eine directe Bestimmung des Sauerstoffs in dem Goldoxydul, welcher nach dieser Formel 4,73 Procent ausmacht. Aber darüber findet sich in der Untersuchung keine Spur, und wäre Figuier hierauf bedacht gewesen, so würde er bald gefunden haben, dass seine Formel nicht die richtige Zusammensetzung des Goldpurpurs ausdrückt, weil alle Versuche über das Verhalten desselben ausweisen, dass er nur Wasser abgibt, aber nicht die geringste Spur von etwas Gasför-Dass das Gold nach dem Glühen darin reducirt worden ist, liegt doch sichtbar vor Augen. Ich habe vor längerer Zeit gezeigt, dass in dem Goldpurpur eine Verbindung von Gold und Sauerstoff mit Zinsesquioxydul enthalten sein müsse, gerade in dem Verhältniss, dass wenn das Goldoxyd

<sup>&</sup>quot;) In diesen beiden Aufstellungen verrechnet sich Figuier bei dem Wassergehalte. In der ersteren setzt er ihn zu 6,98 und in der letzteren zu 7,53, und gerade durch diese Verrechnung blieb ihm, mit oder ohne Vorsatz, der Gewichts-Ueberschuss verborgen, welcher ihn zu einer richtigen Beurtheilung hätte führen können.

reducirt wird, sich das Zinsesquioxydul gerade in Zinnoxyd verwandelt. Figuier's Analyse gibt den Schlüssel zu diesem Verhältnisse. Der Goldpurpur ist nämlich nach den hier mitgetheilten Zahlen zusammengesetzt aus Äu Sn + Sn Sn + 4H, nach welcher Formel er besteht aus:

Zinnoxyd . . 32,736 Zinnoxydul . . 14,618 Goldoxydul . . 44,772 Wasser . . . 7,874 100,000.

Beim Glüben wird das Goldoxydul durch das Zinnoxydul reducirt und es bleibt ein inniges Gemenge von 1 Aequivalent Gold mit 3 Atomen Dadurch werden alle Verhält-Zinnoxyd zurück. nisse desselben klar, z. B. dass Salzsäure mit dem ungeglüheten Purpur Zinnchlorid bildet und metallisches Gold zurücklässt, und dass Königswasser aus dem geglüheten Purpur Gold auflöst und Šnø zurücklässt. Diese Aufklärung haben wir Piguier's Untersuchung zu danken. Er würde vielleicht in seinem Urtheil nicht fehlgegangen sein, wenn er nicht durch Frem y's bereits angeführte Ideen über die Nator und die Sättigungscapacität der Zinnsäure irre geführt worden wäre.

Als sicherste Bereitungsmethode eines Goldpurpurs von stets gleicher Zusammensetzung gibt Figuier das von Pelletier vorgeschlagene Verfahren an. Man löst z. B. 20 Grammen Gold in 100 Gr. Königswasser (aus 1 Theil Salpetersäure and 4 Th. Salzsäure gemischt) auf und dunstet alle freie Säure von der Lösung im Wasserbade ab. Das Chlorid wird wieder aufgelöst, die Lösung durch Filtriren von ein wenig abgesetztem Gold befreit, so weit verdünnt, dass die Flüssigkeit <sup>5</sup>/<sub>4</sub> Liter beträgt, und granulirtes Zinn hineingelegt. Nach einigen Minuten wird die Lösung trübe und braun, und nach <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Stunde hat sich der Purpur aus einer äusserst schön purpurgefärbten Flüssigkeit abgesetzt, welche dann in einigen Tagen den Theil des Purpurs absetzt, welcher noch aufgelöst geblieben war. Zuweiten erhält sich der Purpur aufgelöst; man giesst dann die Lösung von dem Zinn ab, vermischt sie mit ein wenig Kochsalz und erhitzt gelinde.

Beim Abgiessen des Purpurs von dem Zinn hat man darauf zu achten, dass nichts von dem schwarzen schwerern Pulver mitfolgt, welches sich gewöhnlich dann abscheidet, wenn man kein völlig reines Zinn angewandt hat. Aber dasselbe kann leicht durch Schlämmen abgeschieden werden.

Auf diese Weise erhält man stets einen Purpur ohne eingemengtes Zinnoxyd, so dass er immer gleich beschaffen ist, wodurch er aber in geringerer Menge erhalten wird, als wenn man ihn durch Fällen mit Zinnlösung bereitet, wobei das zufällig eingemengte Zinnoxyd das Praeparat schwerer macht, aber auch weniger sicher für die technische Auwendung.

Goldoxyd.

Figuier gibt folgende Bereitungsmethode des Goldoxyds an, welche leichter als die gewöhnliche ist. Man löst neutrales Goldchlorid in Wasser auf, sättigt die Lösung so genau wie möglich mit kohlensaurem Natron und kocht sie danu eine halbe Stunde lang. Dadurch scheiden sich ungefähr 87 Procent von dem aufgelösten Golde in Gestalt von Goldoxyd ab. Der in der Flüssig-

keit aufgelöst gebliebene Theil wird erhalten. wenn man ein wenig mehr kohlensaures Natron zusetzt, welches unter schwacher Entwicklung von Kohlensäuregas löstiches Goldoxyd - Natron bildet, wodurch die Flüssigkeit eine gelbgrüne Farbe bekommt. Durch genaue Sättigung des Alkalis mit Schwefelsäure und Erhitzen des Gemisches wird dann Goldoxyd daraus niedergeschlagen. Bei einem Ueberschuss an Säure würde sich ein wenig Goldchlorid wiederbilden. Der letztere Niederschlag ist bellgelb, der erstere dun-Der Unterschied ist in einem ungleichen Wassergehalt begründet. Der hellgelbe enthält 29 und der dunkelbraune nur 24 Procent Wasser, was seiner Meinung nach durch Äu + 8H und durch Au + 10H ausgedrückt werden kann, wiewohl diese Wassergehalte zum wenigsten sehr ungewöhnlich sind. Das Goldoxyd verliert bei + 2450 seinen Sauerstoff und wird reducirt. Wasserstoffgas verändert es nicht eher als beim gelinden Erhitzen, wo dann Reduction mit einer über die Obersläche des Goldoxyds hinweggehenden Feuererscheinung stattfindet. Wird Goldoxyd in warmem Wasser mit Jod vermischt, so schlämmt sich in der Flüssigkeit ein hellgelbes Pulver auf, welches nach dem Abgiessen des Trüben aufgesammelt werden kann. Er hält es für Goldjodid, welches vorher nicht erhalten werden konnte. Aber er hat nicht bemerkt, dass sich Sauerstoffgas dabei entwickelt. Es muss also eine Verbindung des Oxyds oder Oxyduls vom Golde mit Jodsäure sein. Beim Erhitzen des Goldoxyds in Alkohol wird das Gold reducirt.

Das nach Figuier's Methode dargestellte Goldoxyd löst sich fast nicht in Kalihydrat auf. Löst man aber das auf anderem Wege bereitete Goldoxyd in kaustischem Kali auf, so wird durch Concentrirung der Lösung im Exsiceator ohne Beihülfe von Wärme ein gelbgrünes Salz erhalten, welches sowohl in Wasser als auch in Alkohol löslich ist. Aus der Lösung in dem letzteren wird das Gold durch Kochen metallisch niedergeschlagen.

Figuier hat sich viele Mühe gegeben zu beweisen, dass meine Vermuthung, nach welcher ein zwischen das Oxyd und das Oxydul sallendes Goldoxyd = Äu vielleicht existire, unrichtig sei. Nachdem er uns nun das Goldoxydul und die Farben-Nüancen, welche dasselbe veranlasst, kennen gelehrt hat, gebe ich gern zu, dass die Gründe, welche mir die mögliche Existenz desselben vermuthen liessen, nämlich die rothen Verbindungen, welche von dem Golde hervorgebracht werden, ganz weggeräumt sind, indem diese ganz deutlich dem Oxydul angehören. Aber er ist in diesen Beweisen so weit gegangen, dass er, nachdem er gezeigt hatte, dass Goldoxydul durch organische Stoffe aus dem mit Alkali versetzten Goldchlorid niedergeschlagen wird, darzulegen sucht, dass die rothe, bis in die schwarzviolette übergehende Farbe, welche organische Stoffe vom Goldchlorid annehmen, nicht von dem Goldoxydul herrühren, sondern von mit denselben verbundenem metallischen Golde. Inzwischen ist es klar, dass das fehlende Glied = Au oder Au existiren muss, wenn wir auch noch nicht die Umstände gefunden haben, unter denen es bervorgebracht wird.

Dagegen hat Figuier darzulegen gesucht, Goldwure. dass das Gold einen böheren Oxydationsgrad hat, als das Oxyd, nämlich durch den Versuch, dass sich, wenn man Goldoxyd in kaustischem Kali auflöst und diese Lösung im Sieden verdunstet, Goldoxydul niederschlägt (worin auch eine seiner Bereitungsmethoden besteht), ohne dass auf diese Weise der ganze Gebalt an Goldoxyd daraus abgeschieden wird, so dass eine Lösung von Goldoxyd in Kali übrig bleibt, welche kein Oxydal mehr gibt. Bei den mehrern Versuchen, welche er in der Absicht anstellte um zu erkennen, ob dabei Sauerstoffgas entwickelt werde, bekam er stets ein bestimmt verneinendes Resultat. aus schliesst er, dass sich durch die Einwirkung des Kali's ein Theil des Goldoxyds auf Kosten eines anderen Theils von demselben höher oxydire und der letztere dadurch zu Oxydul reducirt werde. Diese Annahme kann nur in einem Falle richtig sein, wenn nämlich das von ihm angewandte Kalihydrat vor der Auflösung so stark und anhaltend geglüht worden ist, dass es bei seiner Auflösung in Wasser, in Folge der Zersetzung von Superoxyd, Sauerstoffgas entwickelt. Es kann dann nichts Organisches enthalten, und wird selbst mit einem solchen Kali Goldoxydul im Sieden niedergeschlagen, so ist Figuier's Schluss richtig. Aber in Frankreich bereitet man gewöhnlich zu den meisten Zwecken ein Kali, welches Potasse a l'alcool genannt wird, und welches kleine Quantitäten sowohl von essigsaurem als auch von oxalsaurem Kali enthält, welche beim

Schmelzen eine hohe Temperatur vertragen, ohne zersetzt zu werden. Diese Verunreinigungen sind in den meisten Fällen, wo das Kali Anwendung findet, ohne allen Einfluss, aber in dem vorliegenden veranlassen sie eine reichliche Ausfällung von Goldoxydul. Figuier gibt auch an, dass sich, als er die vermuthete Goldsäure abzuscheiden versuchte, sehr viel Kohlensäuregas entwickelt hätte, von der er annimmt, dass sie von der Lust herrühre, wobei gewöhnlich Goldoxyd gefällt und der in der Flüssigkeit aufgelöst bleibende Rest von dem Golde grün wurde, dann Sauerstoffgas entwickelte und metallisch niederfiel. Es sieht also aus, als sei hier das Goldoxydul nicht in Folge der Bildung eines höheren Oxydationsgrades hervorgebracht worden, sondern durch die reducirenden Stoffe, welche das Kalihydrat enthalten hatte.

Ueber die Rothfärbung von schmelzendem Glase durch Gold haben Splittberger') und Schubart'') Abhandlungen mitgetheilt. Splittberger hat auf eine ziemlich wahrscheinliche Weise gezeigt, dass beide Oxyde des Goldes, ungeachtet der hohen Temperatur, in geschmolzenem Glase enthalten sein können. Das Oxyd hat eine zu geringe färbende Kraft, um hemerkbar zu werden, so dass das goldhaltige Glas, wenn man es beim völligen Zutritt der Luft schmilzt, farblos wird, während bei dem sogenannten Anlaufen, einer Art Reductionsfeuer, das Oxyd zu Oxydul reducirt wird, und das Glas seine schöne Farbe bekommt; wird aber dieses Aulaufen zu weit ge-

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 144.

<sup>\*&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 805.

trieben oder im Allgemeinen eine zu starke Hitze gegeben, so reducirt sich Gold zu Metall, welches sich in seinen gelben Schuppen abscheidet, wodurch das Glas trühe wird, und, wie man zu sagen pflegt, im zurückgeworsenen Lichte hepatisirt. Alles dieses hat durch Figuier's Untersuchung völlige Ausklärung erhalten.

Osmium.

Fremy') hat wichtige Untersuchungen über das Osmium mitgetheilt, Seine Bereitungsmethode besteht in Folgendem: Man schüttet ein Gemenge von 400 Grammen fein pulverisirten Osmium-Iridiums und 300 Gr. Salpeters in einen grösseren Thontiegel, erhitzt denselben in einem gut ziehenden Ofen und erhält ihn im lebhaften Rothglühen eine ganze Stunde lang. raucht viel Osmiumsäure weg, deren Einathmung böchst gefährlich wird, wenn der Ofen nicht gut zieht. Dieser Verlust entspricht nach seiner Ansieht nicht der grösseren Schwierigkeit und den grösseren Kosten, wenn man den Versuch in einer Retorte von Steingut ausführen wollte. geschmolzene Masse wird, wenn sie breiförmig geworden ist, anf eine Metallplatte ausgegossen, was aber in freier Lust geschehen muss, um den Einfinss der vielen Osmiumsäure zu vermeiden, die sich dabei entwickelt. Die Masse wird rasch zerstossen und in eine tubulirte Retorte gebracht, in deren Tubulus ein Rohr eingesetzt ist, um dadurch Salpetersäure nach Bedarf eingiessen zu können. Die Retorte wird mit einer Vorlage in Verbindung gesetzt und, nachdem Salpetersäure eingegossen worden ist, im Sandbade erhitzt.

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 511.

Dadurch bildet und entwickelt sich eine Menge Osmiumsäure, welche sehr rein übergeht und sich in der Vorlage ansammelt. Wenn zuletzt ein neuer Zusatz von Salpetersäure keine Eutwicklung von Osmiumsäure mehr veranlasst, so ist die Operation beendigt. Die Masse in der Retorte wird mit Wasser verdünnt und auf ein Filtrum gegossen, worauf dann die Oxyde von Osmium und Iridium zurückbleiben, welche sich nach dem Auswaschen vollkommen in Königswasser auflösen, und aus dieser Lösung werden sie durch Salmiak in Gestalt von sehr schwer löslichen Doppelsalzen niedergeschlagen.

Wird dieses braune Gemenge von beiden Salzen mit Wasser angerührt und schwestige Säure hineingeleitet, so zersetzt sich das Iridiumchlorid zu Sesquichlorür, welches sich in der Flüssigkeit auslöst, während dadurch das Ammonium-Osmiumchlorid nicht zersetzt wird und ungelöst bleibt. Auf diese Weise lassen sich diese beiden Metalle, welche sonst ziemlich schwierig zu trennen sind, leicht von einander scheiden. (Wir werden weiter unten sehen, dass diese Angabe nicht völlig richtig ist). Die Lösung setzt beim Verdunsten das Ammonium-Sesquichlorür in Krystallen ab, welche, wenn man sie vorsichtig in einem Tiegel erhitzt, metallisches Iridium in der Gestalt der Krystalle zurücklassen.

Das Osmium - Doppelsalz lässt, wenn man es in einem Strom von Wasserstoffgas erhitzt, metallisches Osmium zurück. Fremy verbrannte Osmium in Sauerstoffgas und erhielt dadurch dasselbe Resultat wie ich, nämlich dass die Osmiumsäure = Ös ist.

Wird die Osmiumsäure mit starker Kalilauge gesättigt und ein wenig Alkohol hineingetropft, so erhitzt sich die Flüssigkeit, indem sie einen Stich ins Rosenfarbige annimmt, und sich ein reichliches krystallinisches Pulver von Osmiumsesquioxyd, Ös, und Kali niederschlägt. Fremy nennt diesen Oxydationsgrad osmige Säure, Acide osmieux. Sie kann nicht durch eine Säure von dem Kali abgeschieden werden, weil sie sich, sobald sie von dem Alkali geschieden wird, in Osmiumoxyd, Ös, und in Osmiumsäure, Ös, theilt. Bei den Salzen komme ich auf die Verbindungen der osmigen Säure mit Basen wieder zurück.

Vermischt man eine Lösung von osmigsanrem Kali in kalten Wasser mit Salmiak, so schlägt Bich ein gelbes Polver nieder, welches eine eigenthümliche Zusammensetzung besitzt, die von Frem y mit vielem Scharfsinn bestimmt worde. Die osmige Säure oxydirt, wenn man sie mit Ammoniak in Berührung bringt, auf Kosten von 4 Atom ibres Sauerstoffs 4 Aequivalent Wasserstoff in dem Ammoniak, wodurch 1 Atom Amid, NH2 und 1 Atom Osmiumoxyd, Ös, entstehen, welche mit cinander in Verbindung treten zu Ös + NH2. Aber gleichwie die osmige Säure bis jetzt niemals hat isolirt werden können, so hat auch dieser Körper, welchen Fremy Osmiamid nennt, nicht für sieh bervorgebracht werden können, indem er dann immer mit dem Körper verbunden bleibt, welcher zugleich vorhanden ist. Z. B. tropft man Ammoniak in eine Auflösung von osmigsaurem Kali, so wind sie gelbbraun, und das Amid bleibt mit dem unzersetzten Salze in Verbindung. Vermischt man eine Lösung von Salmiak mit einer Lösung von osmigsaurem Kali, so bildet die Hälfte von dem zugesetzten Salmiak Chlorkalium, und die andere Hälfte eine in salzbaltigem Wasser unlösliche Verbindung von 1 Atom Salmiak und 1 Atom Osmiamid = NH+Cl + NH2Os; und diese Verbindung ist es, welche Fremy besonders studirt hat. Sie ist ein gelbes krystallinisches Pulver, welches sich mit gelber Farbe in reinem Wasser auflöst, aber in Alkohol unauflöslich ist. Durch siedendes Wasser wird sie zersetzt, indem sich Osmiumsäure entwickelt und Ös niederschlägt. Vermuthlich wird dabei durch die höhere Oxydation des Osmiums Ammoniak wiedergebildet. hitzt man sie für sich in einer Retorte, so sublimirt sich, unter Entwickelung von Stickgas, Salmiak, während Osmium zurückbleibt. Hierin besteht eine vortreffliche Methode, das Osmium aus osmiumsaurem Kali abzuscheiden, indem man das letztere zunächst durch Alkohol zu osmigsaurem Kali reducirt, dann dieses durch Salmiaklösung zersetzt, und den mit dieser gewaschenen Niederschlag erhitzt, wodurch er den ganzen Gehalt an Osmium metallisch und mit Metallglanz liesert.

Werden jene Verbindungen, welche Osmiamid enthalten, mit Kalihydrat im Ueberschuss behandelt, so zersetzt sich die Amidverbindung auf die Weise, dass sich das Osmiumoxyd auf Kosten von Wasser zu osmiger Säure oxydirt, und das Amid sich als Ammoniak entwickelt.

Fremy zeigt an, dass er sich mit einer Monographie des Osmiums beschäftige, aus welcher diese Angaben ein Auszug seien.

Osann beschrieb 1828') ausführliche Ver- Ruthenium. suche mit den Körpern, welche von den sibirischen Platinerzen zurückbleiben, nachdem diese zum Ausziehen des Platins mit Königswasser behandelt worden sind, und er glaubte dabei zwei neue Metalloxyde gefunden zu baben, von denen er das Radical des einen Pluran und das des anderen Ruthen oder Ruthenium nannte. Das leiztere wurde von ihm reducirt erbalten, indem er es in starker Hitze mit schwarzem Fluss behandelte. wobei sich in dem Flusse ein Metallstück ausammelte, welches eine zwischen Goldgelb und Schweselkiesgelb fallende gelbe Farbe hatte. Diese Versuche, wiewohl mit vieler Sorgfalt angestellt, klärten doch nichts auf, obschon sie darlegten, dass hier noch Verschiedenes zu erforschen übrig Dies hat Claus'\*) veranlasst, mit dem blieb. Rückstande dieses Platinerzes eine ausführliche Untersuchung vorzunehmen, wobei es ihm gelang, ein neues Metall daraus abzuscheiden, dem er, um den Bemühungen seines Vorgängers Gerechtigkeit wiederfahren zu lassen, den Namen Ruthenium gegeben hat, indem verschiedene eigenthümliche Verhältnisse dieses Metalls in aufgelöster Form schon von Osann bemerkt worden sind, wiewohl die metallische Masse, welcher er diesen Namen gegeben hat, keine Aehnlichkeit mit dem von Claus dargestellten Ruthenium hat.

Bei diesen Versuchen hat Claus auch, Gele-

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. XIV, 329 - 371.

<sup>\*)</sup> Nach einer privatim mitgetheilten handschriftlichen Abhandlung, woraus sich ein Auszug in der Oesversigten af K. V. Acad. Handl. für 1845, p. 1 sindet.

genheit gehabt, Frem y's Angaben über osmigsaures Kali zu untersuchen und zu bestätigen, und
er hat ausserdem verschiedene Verhältnisse von
Iridium- und Platinsalzen entdeckt, welche ich
bei diesen Salzen anführen werde. Um das Ruthenium aus dem Platinrückstande darzustellen,
verführt er nach folgender Methode:

15 Pfund davon wurden mit 30 Pfund Salpeter in einem guten Feuer zwei Stunden lang zusammengeschmolzen, die nachher erkaltete Masse zu Pulver gestossen und mit Wasser ausgelangt. Die Lösung war braunroth und enthielt in dem Kali, ausser salpetriger Säure, die Oxyde von Iridium und Ruthenium, so wie Titausäure, Kieselsäure und Chromsäure aufgelöst. Der grössle Theil von dem neuen Metall bleibt jedoch in dem Rückstande, welchen Wasser nicht aufgelöst hatte. Dieser Rückstand wird in einer Retorte mit seiner halben Gewichtsmenge Königswasser behandelt und damit bis fast zur Trockne destillirt, wobei sich Osmiumsäure in der Vorlage ansammelte. Die Masse in der Retorte wird mit Wasser ausgezogen und die Lösung absiltrirt; das Meiste war dabei ungelöst geblieben.

Aus der erhaltenen Lösung fällte kohlensaures Kali ein Gemeuge von Eisenoxyd und Rutheniumoxyd, welches in Salzsäure aufgelöst
und woraus durch Zink eine Portion Ruthenium niedergeschlagen wurde, während ein Theil
davon in der Lösung von Eisen und Zink zurückblieb.

Die alkalische Flüssigkeit war braun, aber sie wurde nach einiger Zeit, in einem hölzernen Gefässe aufbewahrt, nur gelblich. Wurde sie jetzt mit einer sehr concentrirten Lösung von kohlensaurem Kali versetzt, so entstand ein weisser Niederschlag, der in der Luft rötblich, aber beim Trocknen wieder weiss wurde. Er löste sich mit grünlicher Farbe in Salzsäure, wobei viel Titansäure zurückblieb.

Die Lösung wurde dann mit Salpetersäure vermischt, gekocht und dann verdunstet, wobei sich Iridiumoxyd mit blauer Farbe abschied. Aus der filtrirten Lösung fällte Chlorkalium Kalium Iridiumchlorid. Die davon abgeschiedene dunkelbraune Flüssigkeit wurde bis zur Trockne verdunstet und das Salz in Wasserstoffgas geglüht, so lange sich Salzsäure davon entwickelte. Wasser zog dann Chlorkalium aus, während ein metallisches Pulver von Iridium, Ruthenium und Rhodium zurückblieb.

Sowohl dieses Metallpulver, als auch ein Theil von dem in Kali und darauf in Königswasser unlöslichen, schwarzen, pulverförmigen Theil von dem Platinrückstande wurde nun auf einerlei und zwar auf folgende Weise behandelt\*): Er wurde mit Chlorkalium gemengt und in kleineren Portionen in einem Strom von Chlorgas geglüht, das dadurch erhaltene Doppelsalz in Wasser aufgelöst und die Lösung im Sieden mit einer starken Boraxlösung vermischt, wodurch Eisenoxyd niedergeschlagen wurde, verunreinigt durch Rutheniumoxyd und Rhodiumoxyd. Dieser Niederschlag wurde in Salzsäure aufgelöst und die beiden letzteren Oxyde aus der Lösung durch Zink metallisch niedergeschlagen. Durch Glühen derselben

<sup>\*)</sup> Dieser Rückstand wog nun 111/2 Pfund.

mit Kochsalz in einem Strom von Chlorgas wurde ein Doppelsalz erhalten, woraus Alkohol das Ruthenium-Doppelsalz auflöste und das Rhodiumsalz zurückliess.

Der grösste Theil von dem bedeutenden Rückstande wurde noch ein Mal in starker und lange anhaltender Hitze mit Salpeter geschmolzen und der erkaltete Rückstand mit Wasser ausgezogen, worin sich dann unreines Rutheniumoxyd-Kali auflöste. Der Rückstand gab, wenn er nochmals mit Salpeter geschmolzen wurde, noch eine Portion Rutheniumoxyd-Kali, und was nun nicht von dem Salpeter angegriffen worden war, war eisenhaltiges Rhodiumoxyd frei von Ruthenium. Durch Behandlung mit Kochsalz und Chlor konnte daraus das Rhodium in Gestalt eines löslichen Doppelsalzes erhalten werden.

Um aus der Lösung von Rutheniumoxyd-Kali das Rutheniumoxyd zu erhalten, wurde das Kali darin mit Salpetersäure gesättigt, wodurch ein sammetschwarzer Niederschlag entstand, der beim Auflösen in königswasser eine anfangs grüne und nachher gelbe Lösung gab. Die Lösung wurde bis fast zur Trockne verdunstet, so dass noch ein wenig freie Säure darin zurückblieb, wodurch dann beim Wiederauflösen des Salzes Kieselerde Die Lösung und das Waschwasser zurückblieb. wurden concentrirt und mit einer gesättigten Lösung von Chlorkalium im Ueberschuss vermischt, wodurch sich das Doppelsalz in Gestalt eines krystallinischen, fast schwarzen Pulvers niederschlug, welches in reinem Wasser wieder aufgelöst und umkrystallisirt wurde. Dasselbe diente dann zur Abscheidung von Ruthenium und Rutheniumoxyd.

Zur Darstellung des Rutheniums wurde das Doppelsalz in einem Strom von Wasserstoffgas erbitzt und dann daraus das Chlorkalium mit Wasser ausgezogen, woranf das Metall in Gestalt cines dunkelgraven Pulvers zurückblieb. Beim Bcbandeln vor dem Löthrohre in Borax sintert es schwach zusammen, indem es ein Aggregat von einem grauen Metall gibt, ungefähr wie Platin, aber es ertheilt dem Glase im Oxydationsfeuer keine Spur von einer Farbe. Wird Rutheniumoxyd auf dieselbe Weise reducirt, so erhält man das Metall hellgrau und metallisch glänzend. Ruthenium verhält sich zum Rhodium, wie das Iridium zum Platin. Es hat dasselbe Atomgewicht wie Rhodium und es gibt Verbindungen mit Sauerstoff und Chlor in denselben Verhältnissen. Sauerstoff hat es ein grösseres Vereinigungsstreben, als die übrigen Platinmetalle. Es oxydirt sich daher leicht beim Glühen und kann nachber in stärkerer Hitze nicht wieder, wie jene redu-Beim Kochen mit Königswasser cirt werden. wird es zwar angegriffen, so dass die Flüssigkeit eine braune Farbe bekommt, aber der grösste Theil bleibt unaufgelöst, bis die Lösung durch neues Königswasser ersetzt wird, worauf sich wieder ein wenig von dem Metall auflöst, dass grosse Mengen von Königswasser erforderlich sein würden, um darin nur sehr wenig Ru-Um von dem reducirten thenium aufzulösen. Ruthenium eine Lösung zu bekommen, muss es entweder durch Schmelzen mit Kalihydrat und wenig Salpeter oder mit Salpeter allein oxydirt werden, wodurch man eine lösliche Verbindung von Ratheniumoxyd mit Kali bekommt, oder es Berzelius Jahres - Bericht XXV.

muss mit Chlorkalium oder Chlornatrium vermischt und in einem Strom von Chlorgas erhitzt werden. Wird Ruthenium allein in Chlorgas erhitzt, so geht mit dem Ueberschuss von Chlor ein gelber Rauch weg, der sich absetzt, aber der grösste Theil von dem Metall bleibt unangegriffen zurück. Durch Schmelzen mit saurem schwefelsauren Kali wird es nicht angegriffen. Das Symbol für das Metall kann Ru werden.

Das Rutheniumoxyd besteht aus 2 Atomen Metall und 3 Atomen Sauerstoff = Ru. Es wird erhalten, entweder wenn man eine Chloridverbindung durch Alkali niederschlägt, oder wenn man das Metall in einem Silbertiegel mit Salpeter zusammenschmilzt, bis das Schäumen dabei nachgelassen hat, worauf sich das Ganze mit gelber Farbe in Wasser auflöst. ser Lösung schlägt dann Salpetersäure das Rutheniumoxyd nieder. Es ist schwarz, voluminös, und hält nach beiden Methoden dargestellt ein wenig Kali zurück, welches durch Waschen schwierig vollkommen daraus zu entfernen ist. Es löst sich in Salzsäure auf und dadurch wird am besten Rutheniumchlorid dargestellt. Ruthenium in offener Lust geglüht, so oxydirt es sich zu einem schwarzen Pulver, welches, wenn sich sein Gewicht nicht mehr vermehrt, Rutbeniumoxyd-Oxydul = Ru + Ru ist. Aber das Oxydul oder eine seiner Verbindungen sind bis jetzt noch nicht dargestellt worden. Da sich das Rutheniumoxyd leichter und bestimmter, als die Platinmetalle, mit Kali zu einer in Wasser löslichen Verbindung vereinigt, so hat Claus dasselbe Rutheniumsäure genannt. Ich glaube, dass hier eben so wenig Grund vorhanden ist, dieses Oxyd eine Säure zu nennen, als dieses Prädicat. dem Bleioxyd und Zinnoxydul beizulegen, welche ebenfalls lösliche Verbindungen mit Kaligeben, zumal da das Rutheniumoxyd Salze mit Sauerstoffsäuren bildet, wiewohl diese noch nicht zum Gegenstande einer Untersuchung gemacht worden sind.

Schwefelruthenium wird erhalten, wenn man die Lösung des Chlorids durch Schweselwasserstoff niederschlägt. Der Niederschlag ist = Ku, und hat eine braungelbe Farbe. Er zeichnet sich nach meinen Versuchen vor den Schwefelverbindungen der übrigen Platinmetalle dadurch aus, dass er sich so gut wie augenblicklich in einer Salpetersäure von 1,22 specif. Gewicht mit Entwicklung von Stickoxydgas auflöst, ohne dass sich Schwesel abscheidet, indem eine rothgelbe Lösung von schwefelsaurem Rutheniumoxyd gebildet wird. Durch Erhitzen beim Ausschluss der Lust backt das Salz zusammen, es wird hellgrau und metallisch glänzend, und durch Rösten im schwachen Glüben verwandelt es sich in ein gelbes Pulver von schweselsaurem Rutheniumoxyd mit einem Ueberschuss an Basis.

Das Ruthenium wird nicht vollständig durch Schweselwasserstoff gefällt, und die von dem Niederschlage absiltrirte Flüssigkeit hat, wiewohl darin noch überschüssiger Schweselwasserstoff vorhanden ist, eine schön blaue Farbe, eine Eigenschaft, welche keins von den übrigen Platinmetallen besitzt, obschon mehrere derselben nicht völlig durch Schweselwasserstoff niedergeschlagen werden. Die Beschaftenheit der übrig bleibenden blauen Verbindung ist noch nicht untersucht worden. Sie wird auch beim Ausfällen mit Zink erhalten, wiewohl sie zuletzt durch das Zink zersetzt wird. Sie entsteht auch durch Vermischen mit Quecksilbercyanid.

Das Ruthenium war anfänglich leicht mit Iridium zu verwechseln, weil die braune Farbe von den Lösungen der Chloridsalze desselben vollkommen dieselbe wie die des Iridiumsesquichlo-Aber Claus hat zu zeigen gesucht, dass die Farbe der Lösungen von diesem von einem Rutheniumgehalte berrührt, aber nicht dem Iridiumsalze angehört. Aus einer solchen schwarzbraunen Lösung von Iridiumsesquichlorur wird das Rutheniumoxyd durch eine Lösung von Borax niedergeschlagen, während das Iridiumsalz nicht dadurch zersetzt wird. Eine damit nicht völlig übereinstimmende Erfahrung bei den Iridiumsalzen soll weiter unten angeführt werden. Ruthenium-Doppelsalz ist auch in Alkohol löslich, so dass es durch diesen aus dem Iridium - Doppelsalze ausgezogen werden kann. Auf diese Weise glückte es, den Unterschied zwischen beiden darzulegen. Von dem Rhodium ist es leicht durch die dunkelbraune Farbe und durch die Löslichkeit seiner Chlordoppelsalze in Alkohol zu unterscheiden.

Iridium. Oxyde desselben. Bei den Versuchen, Iridium und Ruthenium mit einander zu vergleichen, entdeckte Claus, wie oben erwähnt wurde, das reine Iridiumsesquichlorür, welches unter den Salzen angeführt werden soll. Als eine Lösung davon mit kaustischem

Kali im geringen Ueberschuss vermischt wurde, entstand kein Niederschlag, wurde aber die alkalische Flüssigkeit verdunstet, so schied sich allmälig ein blaues Oxyd daraus ab, welches eine Verbindung von Iridium mit 2 Atomen Sauerstoff war, aber 4,273 Procent Kali enthielt. Bei der Analyse fand sich ein wenig Sauerstoff mehr darin, als Er entspricht, nämlich nach einer Mittelzahl von 3 Analysen 15,5 anstatt 14,0 Proc. Wurde dieses Oxyd dann bis zn + 180° erhitzt und eine Zeitlang in dieser Temperatur erhalten, was eigentlich geschah, um den Wassergehalt daraus zu entfernen, so fanden sich darin nach einer Mittelzahl von 3 Analysen 47,13 Procent Sauerstoff, was auszuweisen achbint, dass sieh das Iridiumoxyd in Verbindung mit einer Basis böher oxydiren kann, und dass Ir, gleichwie Ös, eine Saure bildet, welche sich mit Basen vereinigt, und welche vielleicht in der Verbindung enthalten ist, die auch durch Schmelzen des Iridiams mit Kali und Salpeter erhalten wird, wobei jedoch viel von dem blauen Ir ungelöst bleibt und die Lösung selbst blau wird. Da Ir 191 Procent Sauerstoff enthält, so sieht es wohl aus, als sei der mit Kali in Verbindung getretene Theil von Ir während der Einwirkung der Hitse in ir übergegangen. Claus glaubt, dass das Iridiumoxyd stets blau sei, wenn es frei von Rutheniumoxyd ist.

Döbereiner') gibt an, dass die katalytische Kraft des Platius, mag sich dieses in Gestalt von

Platín. Katalytische Kraft desselben.

<sup>\*)</sup> Jahrb. für pr. Pharmacie, IX, 233.

segenanntem Platinmohr, oder von Platinschwamm befinden oder selbst der Rückstand sein, welcher bei der Behandlung des Platinerzes zurückbleibt, bedeutend vergrössert werde, besonders in Rücksicht auf das Vermögen, Sauerstoffgas zu condensiren, wenn man es mit einer schwachen Kulikauge befeuchtet.

Platinoxydul- · Ammoniak.

Reiset") hat angegeben, dass die von ihm entdeckte Platinbase, das Platinamid-Ammonium-oxyd, wenn man sie so lange der trocknen Destillation bei + 100° unterwirft, als noch etwas Flüchtiges davon weggeht, einen porösen, graulichen Körper zurücklässt, welcher so wohl in Wasser als auch in Ammoniak ganz unauflöslich ist, und welcher zusammengesetzt ist aus:

Platin .	Atome.		Procente.
	•	1	79,68
Stickstoff		2	11,43
Wasserstoff		6	3,35
Saucrstoff		1	6,54 ·

Zufalge der metaleptischen Theorie, nach welcher Reiset seine Erklärungen darstellt, ist er Ammoniumoxyd, worin 1 Acquivalent Wasserstoff durch ein Atom Platin ersetzt worden ist = NPt + O. Nach gewöhnlichen chemischen Ansichten ist er ganz einfach Platinoxydul-Ammoniak = Pt + NH5. Wird er an einem Punkt bis zu + 206° erhitzt, so entzündet er sich und glüht, worauf dann die ganze Masse, ohne weiter erhitzt zu werden, zu verglimmen fortfährt mit einem zischenden Laut und mit Zurücklas-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Chem. et de Phys. XI, 423.

Bei der trocknen Destillation sung von Platin. zersetzt er sich langsam und mit Entwickelung von Wasser, Stickgas und Ammoniak. Mit Sauerstoffsäuren vereinigt er sich zu schwerlöslichen Salzen, welche beim Erhitzen detoniren, und welche Doppelsalze von Platinoxydul und Ammoniumoxyd zu sein scheinen, die aber nicht weiter untersucht worden sind.

Wird das Platinoxydul-Ammoniak in einemStickstoffplatin. kleinen Destillations-Apparate ungefähr bei + 1800 erhalten, aber so dass sich die Temperatur nicht + 1900 nähert, so entwickelt sich Ammoniak und Wasser, während der Stickstoff mit dem Platin verbunden bleibt als Stickstoffplatin '). Von 3 Atomen PtNH5 entwickeln sich 3 Atome Wasser und 2 Aequivalente Ammoniak. Ein Atom NPt5 bleibt zurück, welches bei + 1950 und zuweiten bei + 1900 auf ein Mal in Platin und in Stickgas zersetzt wird. Ueber die Beschaffenheit dieses interessanten Products ist nichts angegeben worden. Bei der Analyse desselben wurden 3,7 Procent Stickgas erhalten; nach der Rechnung hätten 3,8 Procent erhalten werden müssen.

Peyrone ") hat gefunden, dass, wenn man Amalgam von ein Gemenge von Platinamid-Chlorammonium und Platinoxydul-Ammowenig Wasser auf ein Amalgam von Kalium giesst, Chlorammonium in dem Wasser bildet and ein schwarzes Pulver auf dem Quecksilber abscheidet, welches eine Quecksilber-Verbindung ist, worin er, ausser dem Quecksilber, Platin

<sup>&</sup>quot;) Das. p. 429.

<sup>\*\*)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LI, 14.

und sehr viel Ammoniak fand. Hier entsteht die Frage, ob das Platinamid mit dem Quecksilber verbunden ist, oder ob sich ausserdem der Paarling in Ammoniam verwandelt bat. Der Gegenstand verdient weiter untersucht zu werden.

Salze. Schwefligsaure Salze.

Muspratt') hat eine Untersuchung über die schwefligsauren Salze mitgetheilt.

Das Kalisalz schiesst beim Verdunsten im Exsiccator in grossen Krystallen an, welche Rhombenoctaëder sind, sich leicht in Wasser aber schwer in Alkohol auflösen. Sie schmeeken hitter und zerfliessen etwas in der Luft. besteht aus KS+2H, worin der Wassergehalt 18,5 Procent beträgt. Das zweifach-schwefligsaure Kali wurde in Krystallen erhalten, als er eine Lösung von dem neutralen Salze mit schwesliger Säure übersättigte und Alkohol auf die Flüssig-Es krystallisirt in wohl ausgebildeten rhombischen Prismen, welche 7,46 Procent oder 1 Atom Wasser enthalten. Wasserfrei wurde dieses Salz erhalten, wenn eine warme und concentrirte Lösung von kohlensaurem Kali mit schwefligsaurem Gas übersättigt wurde, wobei es in dem Maasse, als es sich bildete, in harten Körnern anschoss. In der Lust verliert es keine schweßige Säure.

Das Natronsalz krystallisirt in grossen geschobenen Prismen, welche 10 Atome oder 58,7 Procent Wasser enthalten, welches in der Luft unter Efflorescenz daraus weggeht, wobei sich aber gleichzeitig auch viel schwefelsaures Natron bildet. Das zweifach-schwefligsaure Natron schiesst in undurchsichtigen Krystallen an, deren Form nicht

<sup>\*)</sup> Annal der Chem. und Pharmac. L, 259.

bestimmt werden konnte. In Wasser ist es ziemlich schwerlöslich, aber unlöslich in Alkohol. Es enthält 8,62 Procent Wasser.

Das Ammoniumoxydealz wird in seideglänzenden, nadelförmigen Krystallen erhalten, vorzüglich wenn man Ammoniakgas in Alkohol anflöst und dann schwesligsaures Gas bineinleitet. schiesst danu in seideglänzenden weissen Nadeln an, welche 1 Atom oder 13,4 Procent Wasser enthalten. Es löst sich langsam in Wasser, die Lösung reagirt alkalisch und besitzt einen unangenehmen beissenden Geschmack. Bei der trocknen Destillation gibt es zuerst sein Wasser ab, dann verliert es die Hälfte von seinem Ammoniak, indem sich wasserfreies zweifach - schwefligsaures Ammoniumoxyd sublimirt. Das saure Salz wird auch erhalten, wenn man Ammoniakgas und schwefligsaures Gas zusammen in Aether einleitet. Dabei schlägt es sich in feinen Körnern nieder, welche neutral reagiren und sich sowohl in Alkohol als auch in In der Lust geht die Wasser leicht auflösen. Hälste von der Säure daraus weg, während sich die andere Hälfte in Schwefelsaure verwandelt. Er versuchte die getrockneten Gase in Aether einzuleiten, welcher durch Rectification über kaustische Kalkerde von Wasser befreit worden war, um schwestigsaures Ammoniak darzustellen, aber er bekam zweifach schwefligsaures Ammoniumoxyd, was wohl ausweist, dass der Aether nicht wasserfrei gewesen ist.

Die schweslige Säure gibt mit Erden und mit Metalloxyden unlösliche Salze, die sich aber in Wasser auslösen, welches viele schweslige Säure enthält. Löst man sie darin warm in einer verund sehr viel Ammoniak fand. Hier entsteht die Frage, ob das Platinamid mit dem Quecksilber verbunden ist, oder ob sich ausserdem der Paarling in Ammonium verwandelt bat. Der Gegenstand verdient weiter untersucht zu werden.

Salze.

Muspratt') hat eine Untersuchung über die Schwesligsaure schwesligsauren Salze mitgetheilt.

Das Kalisalz schiesst beim Verdunsten im Exsiccator in grossen Krystallen an, welche Rhombenoctaëder sind, sich leicht in Wasser aber schwer in Alkohol auflösen. Sie schmecken bitter und zerfliessen etwas in der Luft. besteht aus KS+2H, worin der Wassergehalt 18,5 Procent beträgt. Das zweifach-schwefligsaure Kali wurde in Krystallen erhalten, als er eine Lösung von dem neutralen Salze mit schwesliger Säure übersättigte und Alkohol auf die Flüssig-Es krystallisirt in wohl ausgebildeten keit goss. rhombischen Prismen, welche 7,46 Procent oder 1 Atom Wasser enthalten. Wasserfrei wurde dieses Salz erhalten, wenn eine warme und concentrirte Lösung von kohlensaurem Kali mit schwefligsaurem Gas übersättigt wurde, wobei es in dem Maasse, als es sich bildete, in harten Körnern anschoss. In der Luft verliert es keine schweßige Säure.

Das Natronsalz krystallisirt in grossen geschobenen Prismen, welche 10 Atome oder 58,7 Procent Wasser enthalten, welches in der Lust unter Efflorescenz daraus weggeht, wobei sich aber gleichzeitig auch viel schwefelsaures Natron bildet. Das zweifach-schwesligsaure Natron schiesst in undurchsiehtigen Krystallen an, deren Form nicht

<sup>\*)</sup> Annal. der Chem. und Pharmac. L, 259.

bestimmt werden kounte. In Wasser ist es ziemlich schwerlöslich, aber unlöslich in Alkohol. Es entbält 8,62 Procent Wasser.

Das Ammoniumoxydealz wird in seideglänzenden, nadelförmigen Krystallen erhalten, vorzüglich wenn man Ammoniakgas in Alkohol anflöst und dann schwesligsaures Gas hineinleitet. schiesst danu in seideglänzenden weissen Nadeln an, welche 1 Atom oder 13,4 Procent Wasser enthalten. Es löst sich langsam in Wasser, die Lösung reagirt alkalisch und besitzt einen unangenehmen beissenden Geschmack. Bei der trocknen Destillation gibt es zuerst sein Wasser ab, dann verliert es die Hälfte von seinem Ammoniak, indem sich wasserfreies zweifach-schwefligsaures Ammoniumoxyd sublimirt. Das saure Salz wird auch erbalten, wenn man Ammoniakgas und schwefligsaures Gas zusammen in Aether einleitet. Dabei schlägt es sich in feinen Körnern nieder, welche neutral reagiren und sich sowohl in Alkohol als auch in Wasser leicht auflösen. In der Lust geht die Hälste von der Säure daraus weg, während sich die andere Hälfte in Schwefelsäure verwandelt. Er versuchte die getrockneten Gase in Aether einzuleiten, welcher durch Rectification über kaustische Kalkerde von Wasser befreit worden war, um schwesligsaures Ammoniak darzustellen, aber er bekam zweifach schwesligsaures Ammoniumoxyd, was wohl ausweist, dass der Aether nicht wasserfrei gewesen ist.

Die schweslige Säure gibt mit Erden und mit Metalloxyden unlösliche Salze, die sich aber in Wasser auslösen, welches viele schweslige Säure enthält. Löst man sie darin warm in einer verund sehr viel Ammoniak fand. Hier entsteht die Frage, ob das Platinamid mit dem Quecksilber verbunden ist, oder ob sich ausserdem der Paarling in Ammonium verwandelt hat. Der Gerenstand verdient weiter untersucht zu werden.

Salze.

Muspratt') hat eine Untersuchung über die Schwefligsaure schwefligsauren Salze mitgetheilt.

Das Kalisalz schiesst beim Verdunsten im Exsiccator in grossen Krystallen an, welche Rhombenoctneder sind, sich leicht in Wasser aber schwer in Alkohol auflösen. Sie schmecken bitter und zerfliessen etwas in der Luft. besteht aus KS+2H, worin der Wassergehalt 18,5 Procent beträgt. Das zweifach-schwefligsaure Kali wurde in Krystallen erhalten, als er eine Lösung von dem neutralen Salze mit schwesliger Säure übersättigte und Alkohol auf die Flüssig-Es krystallisirt in wohl ausgebildeten keit goss. rhombischen Prismen, welche 7.46 Procent oder 1 Atom Wasser enthalten. Wasserfrei wurde dieses Salz erhalten, wenn eine warme und concentrirte Lösung von kohlensaurem Kali mit schwefligsaurem Gas übersättigt worde, wobei es in dem Maasse, als es sich bildete, in harten Körnern anschoss. In der Luft verliert es keine schweflige Saure.

1

١.

ı

Das Natronsalz krystallisiet in grossen geschobenen Prismen, welche 10 Atome oder 58.7 Procent Wasser enthalten, welches in der Luft unter Efforcecenz darans weggeht. ber gleichzeitig auch viel schwefel Met. Das zweifach-schwefligsg E31 undurchsiehtigen Krysta Form nicht

, 259.

<sup>\*)</sup> Annal, der Chem, u

Fremy') hat mehrere nene Verbindungen dar-Mehrere neue gestellt, welche aus schwefliger Säure und den Klassen von höheren Oxyden des Stickstoffs unter dem Ein- schweftiger Säure und den flusse von Alkali entstehen. böberen Oxy-

stoffs.

Leitet man gleichzeitig schwesligsaures Gas und den des Sticksalpetrigsaures Gas in eine starke Lösung von Kalibydrat, indem men dies letztere Gas aus starker Salpetersäure mit Stärke entwickelt, so bildet sich ein neues Kalisalz, welches auch erhalten werden kann, wenn man schwefligsaures Kali mit salpetrigsaurem Kali vermischt, oder wenn man das letztere mit vielem Kali vermischt und schwesligsaures Gas hineinleitet. Die Flüssigkeit wird bald trübe und setzt lange seideglänzende Nadeln ab, welche in einer alkalischen Flüssigkeit wenig oder nicht löslich sind. In wenig Stunden kann man hunderte von Grammen dieses Salzes erhal-Dieses Salz ist anch in reinem Wasser ziemlich schwer löslich, indem es nicht mehr als 2 Procent von seinem Gewicht auflöst. Es ist neutral. Fremy gibt die Zusammensetzung dieses Salzes = 4K + 7S + NH2S + 3H an, und nennt die Säure Sulfammonsäure. Weder die Ansicht von der Zusammensetzung, noch der Name dafür sind annehmbar.

Eine weniger unwahrscheinliche, aber vielleicht auch nicht richtige Formel wäre  $= (K\ddot{S} + N\dot{H}^{4}\ddot{S}) +$ 3K S² → Ĥ. Sie ist gleichwie die erstere unrichtig, weil ein schwefelsaures Salz nicht neutral sein kann, in welchem mehrere Atome Schwefelsäure nicht durch einen Körper gesättigt sind,

<sup>\*)</sup> Comptes rend. Sept. 16, 1844.

der ihr die Eigenschaft einer freien Säure nehmen kann.

Das Ammoniumoxydsalz wird auf ähnliche Weise erhalten, aber es ist viel leichter in Wasser suflöslich. Vermischt man die Lösung desselben mit löslichen Salzen von Baryt, Strontian, Kalk u. s. w., so schlagen sich deren Verbindungen in Gestalt eines weissen krystallinischen Pulvers nieder. Aber dieselben haben wenig Bestand, indem sie sich bald nachher in freie Schweselsäure, schweselsaures Ammoniumoxyd und in das nentrale schweselsaure Salz der Erde zersetzen.

Fremy gibt den sonderbaren Umstand an, dass man, wenn das Barytsalz genau mit Schwefelsäure zersetzt wird, die neue Säure frei in der Flüssigkeit bekommt, dass diese scharf sauer ist, dass sie durch Sättigung mit Basen dieselben Salze wieder gibt, und dass sie sich so gut wie sogleich in Schwefelsäure und in schwefelsaures Ammoniak zersetzt. Hat die von ihm aufgestellte Formel darin einen Fehler, dass sie 1 Aequivalent Wasserstoff zu wenig ausweist, so kann das Kalisalz  $= (\ddot{K}\ddot{S} + NH^5\ddot{S}) + 3\ddot{K}\ddot{S}^2 + 3\dot{H}$  sein, und es gehört dann offenbar in dieselbe Klasse von Salzen, welche Jacquelain (Jahresb. 1845, S. 196) entdeckt hat, und dann beruht die Verbindung auf der Gegenwart von schwefelsaurem Ammoniak und ihre Zersetzung auf dem Umstande, dass dieses Salz in schwefelsaures Ammoniumoxyd übergeht, eine Veränderung, welche diese Salze stets erleiden, wenn man sie kocht.

Werden diese Salze einige Stunden lang mit Wasser übergossen stehen gelassen, so erleiden sie eine Zersetzung, welche darin besteht, dass die Flüssigkeit durch ein Bisulfat sauer wird, und dass ein anderes Salz gebildet wird, welches, wenn die Basis Kali ist, sich zwischen + 55° und 70° auflöst, aber beim Erkalten in schönen Krystall-Lamellen anschiesst. Für dieses Salz gibt er die Formel 3K + 5S + NH2S, und nennt die Säure darin Sulfamidsäure. Das Salz ist schwerlöslich im kaltem Wasser, so dass dieses nur 1,66 Procent davon auflöst, in welcher Lösung es durch Kochen zersetzt wird. Es ist wasserfrei und lustbeständig.

Das Ammoniumoxydsalz dieser neuen Art wird auf ähnliche Weise bereitet, und es ist so leicht löslich, dass es schwierig krystallisirt erhalten wird.

Es ist klar, dass die Formel für diese Salze, nach der vorhin angeführten Voraussetzung von 1 Aequivalent Wasserstoff zu wenig, = (RS + NH<sup>5</sup>S) + 2RS werden kann, in welchem Falle das erste Glied in dieser Formel für das Ammoniumsalz Rose's Parasulfat-Ammon NH+S + NN<sup>5</sup>S<sup>2</sup>, wäre. Aber in dieser Formel ist 1 Aequivalent Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff mehr enthalten, als in der von Fremy. Dies kann jetzt nicht geprüft werden, weil er die Einzelheiten seiner Analysen noch nicht mitgetheilt hat. Auf jeden Fall will es scheinen, als hätten wir hier, anstatt zwei neue Klassen von Säuren, zwei neue Arten von Doppelsalzen.

In einer späteren Mittheilung ') gibt er an, dass wenn man schwesligsaures Gas in eine vorher

<sup>)</sup> Comptes read. Okt. 21. 1844.

alkalisch gemachte Lösung von salpetrigsaurem Kali einleitet, die Flüssigkeit gelatinös wird und ein weisses Salz absetzt, welches wie zweisachtalgsaures Kali aussieht, und welches eine andere Natur hat, wie die vorhergehenden.

Offenbar ist dies dieselbe Methode, welche als eins von den Bereitungsverfahren für die erste Art der vorhin angeführten Salze angegeben worden ist, ohne dass etwas angeführt wird, wodurch man das eine oder das andere Salz erhält.

Das erhaltene Salz enthält Kali, verbunden mit einer neuen Säure, welche er Acide sulfonitreux nennt, und welche nicht von den Basen abgeschieden werden kann, ohne sich sogleich zu zersetzen. Das Salz besteht aus 3K+2S+2S+N+2H, was zu 2KS+KS²N+2H zusammengepaart werden kann. Es wäre also ein Doppelsalz von schwefelsaurem Kali mit dem Kalisalze von einer gepaarten schwefligen Säure, worin salpetrige Säure der Paarling ist, gleichwie das Stickoxyd in den von Pelouze entdeckten Salzen, in welchen Stickoxyd der Paarling ist. Aber offenbar kann die Formel auch = KS²+KS²+KN+2H oder 2KS²+KN+2H werden.

Wird die Lösung dieses Salzes in Wasser mit mehr Kali versetzt und schwefligsaures Gas hineingeleitet, so schiesst daraus ein anderes Salz in breiten rhomboidalen Tafeln an, welches einen scharfen alkalischen Geschmack hat. Es ist löslich in Wasser und wird nicht durch hinzugefügte Schwefelsäure oder Salzsäure zersetzt. Die Säure in diesem Salze nennt er Acide sulfonitrique. Die Zusammensetzung dieses Salzes stellt

Fremy auf zweierlei Weise auf: 4 K + 78 +  $\ddot{S}NH^2$  oder  $4\dot{K} + 2\ddot{S} + 6\ddot{S} + N\ddot{I} + 2\dot{H}$ .

Leitet man schwesligsaures Gas in eine alkalische Auflösung dieses Salzes, so geht es in des zuerst angeführte Salz über, welches Fremv sulfammonsaures Kali nennt.

Diese Angaben gehören zu denen, welche gewöhnlich vorläufig der französischen Academie der Wissenschaften mitgetheilt werden. im Zukunft die ausführliche Abhandlung herauskommt, so wird sie zu ihrer sichereren Beurtheilung Veranlassung geben.

Schlesinger') hat die Wirkung der Salpe- Wirkung der tersäure anf einige Chlor - und Jod - Verbindun - Salpetersäure auf Chlor - und gen untersucht.

Jod-Verbindungen.

Quecksilberchlorür. Wenn das specif. Gewicht der Salpctersäure nicht 1,30 übersteigt, so wirkt sie wenig auf das Chlorur ein, selbst im Sieden. Wendet man aber eine rauchende Säure von 1,46 an, und erhitzt man das Gemische, so oxydirt sich das eine Quecksilberatom darin mit Entwickelung von Stickoxyd, indem das Chlorür gelb wird. Nachdem aber alle Wirkung aufgehört hat, hat sowohl die Säure als auch das Ungelöste alle Farbe verloren, und an der Stelle des Chlorurs hat sich ein federähnlich krystallisirter Körper gebildet, welcher Quecksilberchlorid ist, während die Flüssigkeit Chlorid und salpetersaures Quecksilberoxyd aufgelöst enthält, welche nach der Verdunstung gemengt zurückbleiben.

Die Zusammensetzung des Quecksilberchlorids wird nicht im Mindesten von der Salpetersäure

<sup>\*)</sup> Buchn. Rep. Z. R. XXXV, 74. Berzelius Jahres - Bericht XXV.

verändert, wie concentrirt und in welcher Temperatur man auch letztere anwenden mag.

Quecksiberjodir verändert sich schon durch eine Säure, welche 1,30 specif. Gewicht hat, wenn man sie damit kocht, indem es sich zuletzt in rothes Jodid verwandelt, von dem beim Erkalten der warmen Säure noch mehr anschiesst. Wird darauf die saure Flüssigkeit langsam verdunstet, so gibt sie kleine, farblose, tafelförmige Krystalle, welche nach Schlesinger's Analyse aus fig N-2 Hg I bestehen. Dieses Salz wird durch Wasser zersetzt, welches das salpetersaure Quecksilbersalz daraus auszieht, wodurch das Ungelöste roth wird. Es kann auf mehrfache Weise direct zusammengesetzt und dadurch in grösserer Menge dargestellt werden.

Liebig hat früher eine Verbindung von diesen Salzen beschrieben, die aber roth gefärbt war.

Quecksilberjodid wird in der Kälte wenig von einer Salpetersäure angegriffen, deren specif. Gewicht = 1,30 ist, aber im Sieden wird Quecksilber oxydirt, während sich Jod sublimirt. Man erhält eine granatrothe Lösung in der Säure, welche beim Erkalten das Salz in rothen Schuppen absetzt. Das Quecksilberjodid ist in der Salpetersäure von 1,3 so auflöslich, dass die Säure bei + 50° bis + 60° mehr als die Hälfte ihres Gewichts auflöst. Kocht man eine verdünnte Auflösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd mit Quecksilberjodid, so erhält man eine blassgelbe Lösung, welche soviel Jodid enthält, dass sie sich beim Erkalten mit rothen Krystallschuppen davon anfüllt. Die abgegossene Flüssigkeit kann

zu diesem Zweck so oft, als man will, angewandt werden.

Salpetersäure wirkt kalt wenig auf das Jodid; kocht man sie aber damit, so entwickelt und sublimirt sich sehr viel Jod, das Jodid wird ansangs checoladebraum und es verwandelt sich dann in ein voluminoses, weisses, in Wasser unlösliches Die Salpetersäure enthält dann salpetersaures Quecksilberoxyd, aber kein Jod anfgelöst. Schlesinger bestimmte den Gehalt von Quecksilber in diesem weissen Pulver und bekam 34,89 bis 36,30 Procent, wonach er es als Hg 15 betrachtet. Aber es scheint jodsaures Quecksilberoxyd sein zu müssen, welches 36,16 Procent Quecksilber enthält. Er gibt jedoch an, was nicht wohl damit übereinstimmt, dass es beim Erhitzen in einem Kolben zuerst Jod und darauf sublimirtes Jodid gibt.

Silberchlorid wird von Salpetersäure eben so wenig angegriffen, wie das Quecksilberchlorid.

Silberjodid verwandelt sich durch Kochen mit rauchender Salpetersäure in jodsaures Silberoxyd, während ein Theil davon sich zersetzt in Jod, welches sich sublimirt, und in Silberoxyd, welches sich in der Säure auflöst. Das jodsanre Salz gibt beim Erhitzen Sauerstoffgas und schmilzt zu einem granatrothen Liquidum, welches gelb erstarrt und Jodsilber ist.

Chlorblei wird im Sieden zersetzt und aus der erkaltenden Flüssigkeit setzt sich salpetersaures Bleioxyd ab.

Jodblei wird augenblicklich durch eine Säure von 1,30 specif. Gewicht in Jod und in salpetersaures Bleioxyd zersetzt. Kupferchlorür, Kupferchlorid and Kupfurjodür werden zersetzt und geben salpetersaures Kupferoxyd.

Wismuthchlorid und Zinkehlerid verhalten sich oben so.

Antimonchlorid gibt mit Selpetersäum Anti-

Zinnehlorür verwandelt sich 'dadurch in Šnø. Die erste Einwirkung theilt das Chlorür in Sn El<sup>2</sup> und in Sn N<sup>2</sup>, aber nachher geht das Chlor weg.

Manganchlorür löst sich mit hellgelber Farbe in der Säure auf, aber die Lösung wird bald darauf tief braun und undurchsichtig. Dann enthält sie Mu Cl<sup>5</sup> und Mu N<sup>5</sup>, welches durch Kochen zerstört wird mit Zurücklassung von Mu N in der Auflösung.

Chlorbarium scheidet, wenn man eine in der Wärme concentrirte Lösung davon mit starker Salpetersäure vermischt, salpetersaure Baryterde, in Körnern ab, während Salzsäure in der Flüssigkeit frei wird.

Chlorstrentium, Jodbarium und die Verbindnagen der alkalischen Metalle mit Chlor, Brom und Jod können mit Selpetersaure in selpetersaure Salze venwandelt werden.

Zinnsaure Salze, In Betreff der zinnsausen Salze verweise ich auf Frem y's, S. 172 angeführte Untersuchungen über die Zinnoxyde.

Bleisaure Salze. Frem y \*) hat die Verbindung des Bleisuperoxyds mit kaustischem Kali studirt, worüber schon einige Worte im vorhergehenden Jahresberichte,

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 490.

S. 137, augeführt worden sind. Er hat diesem Superoxyd den Namen Bleisäure gegeben.

Wird Bleisuperoxyd mit einer bochet concentrirten Lösung von Ralihydrat in einem silbernen Gefässe gekocht, so läst sich das Superoxyd ganz auf. Man vermischt dann die mit dem Superoxyd gesättigte Lösung mit schr wenig Wasser und lässt sie im Exsiceator verdunsten, wobei das bleisaure Kali in farblosen, durchaichtigen, rhomboëdrischen Krystallen anschiesst. Es zerfliesst in Seine Lösung in Wasser wird beim der Luft. Yerdünnen zersetzt, indem sie braun und trübe wird und Soperoxyd absetzt. In kalihaltigem Wasser ist es ohne Zersetzung auflöslich. besteht aus KPb + 3H. Der Wassergehalt heträgt 14.7 Procent.

· Das Natronsalz wird auf stinliche Weise erhalten und ist weniger leicht löslich, als das Kalisalz.

Die Lösungen dieser Salze fallen aus Erdund Metalloxydsalzen entsprechende Verbindungen.

Fremy löste gewöhnliches Bleioxyd bis zur Sättigung in kaustischem Kali auf und vermischte diese Auflösung mit einer Lösung von bleisaurem Kali, wodurch ein reichlicher gelber Niederschlag entstand. Dieser Niederschlag gab nach dem Auswaschen und Abscheiden beim gelinden Erhitzen Wasser ab und wurde schön roth wie Mennige.

Frem y \*) hat auch einige Untersuchungen Antimonsaure über die Verbindungen der Antimonsäure mit Alkalien ausgeführt, wozu auch seine im Jahresberichte 1845, S. 184, angeführte Methode gehört,

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 499.

das antimonsaure Kali als Fällungsmittel für Natron anzuwenden. Die Angaben über die Sättigungscapacität der Antimonsäure, welche daselbst angeführt wurden, sind seitdem verändert worden, und sind nun nach den Formeln: 12°56; Röb und Röb<sup>2</sup>. Er scheint die verschiedenen isomerischen Modificationen der Antimonsäure, welche ich beschrieben habe, hemerkt zu haben, über ohne bei den Angaben darauf aufmerksam zu machen.

Er gibt an, dass wenn das Salz, welches beim Verpussen von Antimon mit Salpeter zurückbleibt, mit lauwarmem Wasser gut ausgewaschen wird, oder auch wenn man Antimonsaure bei einem guten Feuer mit Kalihydrat schmilzt, bis eine davon herausgenommene Probe in Wasser ohne Rückstand auflöslich ist, und dieses Salz nach dem Erkalten in Wasser aufgelöst und im Exsiccator verduustet wird, daraus Krystalle von einem Kalisalze anschiessen, welche in der Luft zer-Dieses Salz kesteht nach seiner damit angestellten Analyse aus K2Sb. Es ist in siedendem Wasser löslich; wird aber diese Lösung verdunstet, so setzt sich das bekannte gummiähnliche Salz aus der alkalischen Flüssigkeit ab, indem es darin unauflöslich ist, wenn das Alkali eine gewisse Concentration erreicht hat. Das gummiähnliche Salz ist = KSb. Er nennt es Antimoniate gommeux. Werden diese Krystalle von K2\$b mit kaltem Wasser behandelt, so zersetzen sie sich, indem Kali aufgelöst wird und am Ende zurückbleibt, was er Antimoniate grenu Das Wegwaschen des freien Kali's muss mit kleineren Portionen Wasser nach einander

geschehen, indem sich das Ungelöste nachher in reinem Wasser auflöst.

Es besteht much seiner Analyse aus KSb + 7H, worin der Wassergehalt 21,8 Procent betrügt.

Diese beiden Salze, das gummiähnliche und das körnige haben eine gleiche Zusammensetzung, aber sie sind bestimmt verschiedene isomerische Modificationen. Die Auflösung des gummiähnlichen Salzes fällt nicht eine Lösung von Kochsalz, was dagegen augenblicklich durch eine Auflösung von dem körnigen geschieht, in so fern dieses gebörig durch Answaschen von freiem Kalibefreit worden war, indem dieses stets hinderlich wirkt.

Nach meiner Ersahrung bringt jedoch das gummiähnliche Salz nach einigen wenigen Stunden die Abscheidung des Natronsalzes in kleinen Krystallen hervor, weil das Natron eine bestimmte Neigung hat, aus der gummiähnlichen Modification in die krystallieirende überzugehen. das gummiähnliche Kalisalz bekleidet sich nach meinen Versuchen beim Verdunsten mit einer Haut, welche Krystalle von der körnigen Modification enthält, und es ist noch nicht versucht worden, ob es nicht ganz in diese übergeht, wenn man eine concentrirte Lösung davon lange Zeit sich selbst überlässt. Da alle die antimonsauren Metallsalze, welche das Verglimmungs-Phänomen darbieten, durch Fällung mit dem gummiähnlichen Salze hervorgebracht gewesen sind, so ist es klar, dass das Feuer-Phänomen von dem Uchergange in dieselbe Modification verursacht wird, welche die Antimonsaure in dem körnigen Kalisalze besitzt. das antimonsaure Kali als Fällungsmittel für Natron anzuwenden. Die Angaben über die Sättigungscapacität der Antimonsaure, wolche daselbst angefährt wurden, sind seitdem verändert worden, und sind nun nach den Formehr: R<sup>2</sup>Sb, RSb und RSb<sup>2</sup>. Er scheint die verschiedenen isomerischen Modificationen der Antimonsaure, welché ich beschrieben habe, hemerkt zu haben, aber ohne bei den Angaben darauf aufmerksam zu machen.

Er gibt an, dass wenn das Salz, welches beim Verpussen von Antimon mit Salpeter zurückbleibt, mit lauwarmem Wasser gut ausgewaschen wird, oder auch wenn man Antimonsäure bei einem guten Feuer mit Kalihydrat schmilzt, bis eine davon herausgenommene Probe in Wasser ohne Rückstand auflöslich ist, und dieses Salz nach dem Erkalten in Wasser aufgelöst und im Exsiccator verdunstet wird, daraus Krystalle von einem Kalisalze anschiessen, welche in der Luft zer-Dieses Salz besteht nach seiner damit angestellten Analyse aus K2Sb. Es ist in siedendem Wasser löslich; wird aber diese Lösung verdunstet, so setzt sich das bekannte gummiähnliche Salz aus der alkalischen Flüssigkeit ah, indem es darin unauflöslich ist, wenn das Alkali eine gewisse Concentration erreicht hat. gummiähnliche Salz ist = KSb. esa Erystalle Antimoniate gommeux. von K2Sb mit kaltem Wass sctzen sie sich, indem oniale gremt am Ende zurückhleibt. reien Kalis mas nennt. Das We mit kleineren Post

geschehen, indem sich das Ungelöste nachher in reinem Wasser auflöst.

Es besteht nach seiner Analyse ans KSb + 7H, worin der Wassergehalt 21,8 Procent betrügt.

Diese beiden Salze, das gummiähnliche und das körnige haben eine gleiche Zusammensetzung, aber sie sind bestimmt verschiedene isomerische Die Auflösung des gnmmiähn-Modificationen. lichen Salzes fällt nicht eine Lösung von Kochsalz, was dagegen augenblicklich durch eine Auflösung von dem körnigen geschieht, in so fern dieses gebörig durch Auswaschen von freiem Kali befreit worden war, indem dieses stets hinderlich wirkt.

Nach meiner Erfahrung bringt jedoch das gummiähnliche Salz nach einigen wenigen Stunden die Abscheidung des Natronsalzes in kleinen Krystallen hervor, weil das Natron eine bestimmte Neigung hat, aus der gummiähnlichen Modification in die krystallisirende überzugehen. das gummiähnliche Kalisalz bekleidet sich nach meinen Versuchen beim Verdunsten, mit einer Haut, welche Krystalle von der körnigen Modification enthält, und es ist noch nicht versucht werden, ob es nicht ganz in diese übergeht, wenn gine concentrirte, Lösung dayon, lange Zeit chst überlässt. Da alle die antimonsauren Metallsalze, welche das Verglimmungs-Phänomen darbieten, durch Fällung mit dem gummiähnlichen d, so ist es klar, Salze hervorgebracht gew dass das Feuer-Phar em Ucbergange wird, welch in diesclbe Modif die Antimons

e besi

Das körnige Natronsalz besteht nach Frem y's Analyse aus Na Sh + H. Der Wassergehalt beträgt 23,9 Procent. Dieses Salz ist fast ganz unauflöslich in kaltem und wenig oder nicht löslich in warmem Wasser. Aus diesem Grunde empfiehlt Frem y das körnige Kalisalz als ein vortreffliches Reagens auf Natronsalze, welches jedoch sehr vielen Einschränkungen unterworfen ist (Vergl. Jahresb. 1845, S. 184).

Osmigsaure Salze.

Osmigsaures Kali wird nach Fremy') erhalten, wenn man Osmiumsäure mit Kalihydrat sättigt und einige Tropfen Alkohol hinzumischt, wodurch sich die Flüssigkeit stark erhitzt, einen Stich ins Rosenrothe annimmt, den Geruch nach Aldehyd entwickelt und dann osmigsaures Kali in kleinen körnigen Krystallen abscheidet. erhält es auch, wenn man Osmiumoxyd in einer Lösung von osmiumsaurem Kali auflöst, welche überschüssiges Kali enthält, oder wenn man eine Lösung von dem osmiumsauren Kali mit einer Lösung von sälpetrigsaurem Kali vermischt, in welchem Falle sich die salpetrige Säure auf Kosten der Osmiumsaure oxydirt, wodurch aber die osmige Saure laugsam gebildet wird und das Salz ailmälig in Octaedern, welche zuweilen gross werden, anschiesst.

Ich muss hier im Vorbeigehen erwähnen, dass dieses Salz schon 1829 von Arfvedson dargestellt wurde, wescher mir damals eine kleine Probe ziemlich schöher octaedrischer Krystalle mittheilte, die ich noch besitze mit der Bezeichnung, dass sie eine Verbindung von Kali mit Osmiumöxyd

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 516.

seien. Aber Arfweds on hat sie niemals beschrieben, und es wird also dadusch Frem y's Verdienst der Entdeckung uicht aufgehoben. Auch Claus hat bei seinen Versuchen über das Ruthenium dieses Salz erhalten und mit demselben Resultat, wie Frem y, analysirt, Der letztere beschreibt es als rosenfarbig. Die Proben, welche ich von Arfweds on und von Claus erhalten habe, sind braun, vermuthlich in Folge des laugen Einflusses der Luft. Es besteht ans Küs + 2H. Der Wassergehalt beträgt 0,95 Procent, nach Frem y's und Claus übereinstimmenden Analyen.

Das Salz verändert sich nicht in trockner Luft, aber in seuchter Lust entwickelt es Osmiumsaure, indem Osmiumoxyd abgeschieden wird. Dieselbe Veränderung erleidet es in reinem Wasser, langsam in der Kälte, aber sogleich beim Kochen, wobei sich dann osmiumsaures Kali in der Flüssigkeit bildet. Beim Erhitzen in der Luft verliert es zuerst Wasser, darauf oxydirt es sich höher und verwandelt sich dadurch in osmiumsaures Kali, wobei aber stets ein wenig von der Saurc weggeht, und das Ganze sich nicht völlig oxydiren In einer sauerstoffgasfreien Luft, z. B. in Stickgas, erleidet es beim Glüben, nachdem das Wasser daraus weggegangen ist, keine weitere Veränderung mehr. Beim Erkitzen in Koblensauregas bilden sich kohlensaures Kali, Osmiumoxyd und Osmiumsäure, und in Wasserstoffgas metallisches Osmium and Kalihydrat. Es wird durch Säuren zersotzt. Sekwefelsäure scheidet Osminmoxydbydrat = ÖsH, was Fremy analysirte, und Osmiumsäure darans ab, während schwefelsaures

Keli gebildet wird. Salpetersäure oxydirt die ocmige Saure in Osmiumsaure. Salzsaure entwickelt Osmiumsäure und scheidet Kalium-Osmiumchlorid ab. Schweselwasserstoff schlägt daraus Ös vollkommen nieder.

Osmigsaures Natron wird auf ähnliche Weise wie das Kalisalz erhalten. Es zersetzt sich nicht durch Wasser, ist aber darin leicht auflöslich mit Rosafarbe. Es wird durch Alkohol niedergeschlagen und ist unlöslich in Aether.

Durch doppelte Zersetzung werden die osmigsauren Salze von Baryt, Strontian, Kalk u. s. w. Sie zersetzen sich leicht bei der Aufbewahrung, indem Osmiomsäure davon abdunstet.

Salze von der

Ich führte in den Jahresberichten 1840 und sogenannten 1841 einige vorläufig mitgetheilte Angaben von Reiset schen Reiset über eine basische Verbindung von Platin, Sauerstoff und Ammoniak an, welche alle Eigenschaften eines Alkali's besitzt, stärker als Ammoniak. Reiset hat nachher die Bekanntmachung seiner Versuche verzögert bis zum vergangenen Sommer'). Ich werde aus seiner Abhandlung das Hauptsächlichste mittheilen, was er über diese Basis ausgemittelt hat.

> . Sie, wird abgeschieden, enhalten, wenn man ibr schweselsaures Salz in Wasser auflöst und die Lösung genau mit Barytwasser ausfällt, worauf die Flüssigkeit filtrirt und im Exsiccator verdunstet wird, damit sie keine Kohlensaure anziehen kann, zuletzt aber im luftleeren Raume, wobei sie dann zu einer Masse von Krystallnadeln

<sup>. 1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XI, 447.....

erstaret, welche beim völligen Trecknen underehsichtig werden.

Sie achmecht kaustisch alkalisch, zerslieset in der Luft und zieht darip: rasch Kohlenshure an. Die Krystalie gebem, wenn men sie einer Temperatur von 4 4100 aufsetht, d. Aequivalent Ammoniak und A Atom Wasserinb, welche zusammen 17,44 Procent ausmedhen; sie enthalten 4 Atom Krystaliwasser.

Chlorür von der Reis et schen Basis. Es wird erhalten, wenn man and trockness. Wege bereitetes Platinehloriie mit Ammoniak kocht, welches von Zeit zu Zeit ersetzt wirds bis eich das Chlorür nach einigen Standen aufgelöst hat. Die Lösung wird filtrirt, wenn sie trübe ist, tud dann verdunstet, wohei sie gelbliche Krystalle gibt, welche zuweilen .mehrere Centimeter lang erhalten werden können, welche aber, da sie klein sind, fast ganz weiss erscheinen. Diese Krystalle enthalten 5,07 Procent oder 4 Atom Krystallwasser, welches sie zwischen ... 4400 und + 1200 verlieren, aber in der Luft bei gowöhnlicher Tomperatur mit bewonderungswürdiger Schnelligkeit wieder aufnehmen. Grösseste Koystalle behalten dabei ihre Form, aber sie werspringen, wenn sie dann erhalten, mit einer Gewalt, dass Theile devon umhergeworfen werden. Bei 4 2500 wird das Salz schön welb, indem es ein wenig Ammoniak verliert. Bei + 3000 wird es vollständig zersetzt in Stiekgas, Salzstinvegas, Salmiak und metallischen Platin. Das wasserfreie Solz löst sich bei + 460,5 in 4 Theilen Wasser, and co ist in siedendem Wasser noch viel leichter löslich. Durch Alkohol and Acther wird es sus sciner

Lösung in Wasser als ein weines krystallinisches Pulver niedergeschlagen. In der Külte entwickelt es mit kaustischen Alkalien kein Ammoniak, und im Sieden kaum eine Spur devon.

Die Sauerstoffeelzenven dieser Basis werden erhalten, wenn man die Lösung dieses Salzes geman mit einem Silbersalze zersetzt, webei eich dann Chlorsifber, nielberselslägt.

Aber andere Haloidsalze von dieter Basis werlein gebildet, ivenhamen die Auflösung des schwefelsauden Salzes gedam mittseinen Lösung von der Barium-Verbindung des Salzbilders zersetzt. Geadliebt idie Vermideliung warmi und owird dann noch warm faltzieb, se schieset oft; das neue Salzbeim Eckalten and misser et en en en en

- Das Bromine dwird aus demlaschwefelsaurem -Salze und Brombinium erhalten. 110 Es krystallisirt in Würfeln und seine Lösung in Watser wird micht durch Kochen zerzetzteien und bei
- Das Jodim wird auf ähnliche Weise, wie das vörhergehende erhaltem. Es krystallisirt in perlmutterglänzenden Schuppen, welche wasserfrei bind. Wiril die Liösung dieses Salzes gekecht, welchtwickelt-sich Ammaniak, indem sich ein in Wasser wenig aufförliches, pomeranzengelbes Pulver absetzte. Dieses Pulver besteht aus 1 Atom Platinjodär nick 1 Acquivalent Ammoniak. Es löstes ich ineicht in Ammoniak und bringt damit wieder des zerselste Salz bervor.

han Das Agiorije honata nicht hertorgebricht wer-Ann. Sättigt man die in Wasser aufgelöste Basis suit Gyadwasquatoffisiure, so bleibt Cyanammonium in der Elüstigkeit, während sich Platinoyamür-Ammoniak in Gestalt einen weisen Palzere niederschlägt. Dieses löst/ sich swar in Ammoniak im Sieden auf, aber es schieset daraus mit unverändenter Zusammensetzung wieder au.

Das schwefelsaure Salz wird erhalten, wunn man die Auflösung des Chlorürs in der Wärme genau mit einer im Sieden gesättigten Lösung von sehwefelsauzem Silberonyd zersetzt und noch warm filtrirt. Das Salz schieset dann theile in kleinen wasserfreien Körnern an, welche vielen Glanz besitzen und welche eich nicht in einer Temperatur von + 430° verändern, und theils in Krystallschappen, welche 1 Atom Krystallwasser enshalten, was sie äusserst leicht verlieben, wodurch sie dann undurchsiehtig werden. 1 Theil Salz löst sich bei + 16°,5 in 32 Theilen Wasser und in viel weniger siedendem.

Das salpetersaure Salz schieset leicht in weissen durcheichtigen Nadeln an. Nach dem Trockmen in der Luft kann es dann bis zu + 200° erbitzt werden, ohne dass es sein Gewicht veräudert. In höherer Temperatur brennt es mit Verpuffung ab.

Das kohlensaure Salz wird in zwei Sättigungsgraden erhalten. Das Zweifach-kohlensaure wird
gehildet, wenn man Kohlensauregas in die Auflösung der Basis bis zur völligen Sättigung einleitet, wobei sich ein Theil den Salzes in Gestalt
eines weissen Krystallmehls, welches wasserfreiist, niederschlägt. Ein anderer Theil bleiht in
der Auflösung zurück. Wird die Auflösung gekocht, so geht Kohlensäure weg und in der Lösung bleibt das Sesquicarbonat zurück, welches
durch Verdunsten in Gestalt einer weissen Salzmasse
erhalten werden kann. Das neutrale kohlensaure

Salz wird erhalten, wenn man die Lösung der Base in offener Luft stehen lässt, we sie dann langsam Kohlensäure anzicht, aber es ist nicht genauer beschrieben worden.

Bekanntlich behält Chlorammonium, selbst wenn es mit organischen Stoffen, wie z. B. in den salzsauren Pflanzenbasen, gepaart ist, die Bigenschaft, mit Platinchlorid ein schwerlösliches Doppelsalz zu bilden. Diese Eigenschaft hat das Chlorammonium auch in der Reiset'schen Basis behalten. Wird eine Lösung von Platischlorid in die des Chlorurs der Base getropft, so erhält man einen reichlichen olivengrunen Niederschlag, Tropft man umgekehrt diese Chlorürlösung in die von Platinchlorid, so dass die letzte im Ueberschuss bleibt, so schlägt sich ein rothes krystellinisches Pulver nieder, welches auch erhalten wird, wenn man grünes Platinehlorid-Ammeniak mit einer Lösung von Platinchlorid kocht, in welcher es sich dann auflöst, aber beim Erkalten als diese rothe Verbindung in Gestalt kleiner glanzender Krystalle wieder absetzt. Die darüber stehende Flüssigheit ist roth und scheint die von Magnus entdeckte Verbindung von Chlorür und Chlorid zu enthalten, welche vielleicht das Sesquichlorur des Platins ist.

Bezeichnen wir mit Rs als Symbol die Reiset'sche Verbindung von Ammonium mit Platinamid, so besteht der olivengrüne Niederschlag aus 2Rs Cl + Pt Cl<sup>2</sup>, und der rothe aus Rs Cl + Pt Cl<sup>2</sup>.

Platinchlorür-Ammoniak kann in zwei isomerischen Zuständen erhalten werden, von denen der eine grün und unlöslich, und der andere gelb und löslich ist und krystallisirt erhalten werden kann. Reiset hat gezeigt, dass sich die grüne Verbindung, wenn man sie mit einer Lösung von salpetersaurem oder schwefelsaurem Ammoniumoxyd oder von Salmiak anhaltend kocht, allmälig auflöst und beim Erkalten in Gestalt von schönen gelben Schuppen wieder abscheidet. In dieser Modification löst sie sich leicht in kaustischem Ammoniak and verwandelt sich dadurch in Rs Cl. woraus man erkennt, dass die Hervorbringung des Salzes aus dem grünen Chlorür-Ammoniak durch Kochen mit Ammoniak auf der Verwandlung ans der grünen Modification in die gelbe herukt. Ich erinnere daran, dass bei dem Palladiumchlorür-Ammoniak ein ähnlicher Uebergang schon früher bekannt geworden ist.

Sowohl das gelbe Platinchlorür-Ammoniak, als auch das oben angeführte gelbe Platinjodür-Ammoniak weekseln, wenn man sie mit Silberoxydsalzen bis zur Vereinigung des Silbers mit Chlor oder mit Jod behandelt, die Base mit der Säure, und es schlagen sich beim Erkalten Verbindungen von dem Platinoxydulsals der Säuren mit Ammoniak in der gelben Modification nieder. Diese Salze röthen Lackmuspapier.

Schwefelsaures Platinoxydul-Ammoniak schlägt sich beim Erkalten in Gestalt eines weissen Krystallmehls nieder, welches 1 Atom Wasser enthält, was nicht bei + 120° daraus weggeht, und welches daraus erst in höherer Temperatur entfernt werden kann, in welcher sich das Salz zersetzt.

Salpetersaures Platinoxydul - Ammoniak ist leichter löslich und gibt beim Verdunsten im lust-

leeren Raume eine weisse krystalkinische Salzkruste, die wasserfrei ist, und welche beim Erhitzen mit Hestigkeit zersetzt wird, eine Vegetation von zertheiltem Platin zurücklassend. Salzsäure oder lösliche Chlorüre schlagen aus den
Lösungen dieser beiden Verbindungen, selbst
wenn sie sehr verdünnt worden sind, nach einigen Augenblicken das schuppige gelbe Platinchlorür-Ammoniak nieder.

Reiset's theoretische Ansichten über diese Verbindungen entsprechen den von Dumas in Frankreich verbreiteten metaleptischen Ideen. Er betrachtet die zuletzt angeführten Verbindungen als Salze von einer eigenthümlichen Basis, in den Haloidsalzen bestehend aus 1 Aequivalent Ammoniak und 1 Atom Platin, und in den Sauerstoffsalzen aus 1 Aequivalent Ammoniak und 1 Atom Platinoxydul, so wie die Base in den ersteren als damit ähnlich aber zusammengesetzt aus 1 Atom Platinoxydul und 2 Aequivalenten Ammoniak. Reiset stellt dabei die Ansicht auf, dass diese Basen ein Ammoniumsalz enthalten, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 1 Atom Platin repräsentirt werde. Die eine Base sei also nicht  $\dot{P}t+NH^5$ , sondern  $N_{.P_t}^{H^5}+0$ , und die andere eine Verbindung davon mit 1 Aequivalent Ammoniak.

Reiset bält diese Ansichten für einfacher, als die von mir im Jahresberichte 1843, S. 109, aufgestellte, nach welcher das Basische in dem zuerst angeführten Körper Ammonium ist, gepaart mit Platinoxydul-Amid. Es kann nicht geläugnet werden, dass Reiset's Meinung, wenn

man bei der Aufstellung von theoretischen Ansichten.nur Rücksicht auf leichte Erklärungsgründe nimmt, grossen Werth hat, denn man braucht nur 1 Aequivalent Ammoniak zu der einen Base binzuzufügen, so hat man in der Theorie gleichwie bei dem Versuche die andere gegeben. Aber Theorien müssen auf mehr als auf einen Fall passen, sie müssen für ähnliche Fälle über die ganze Wissenschaft ausgedehnt werden können und da eben so gut passen. Darin besteht das Kennzeichen ihrer Annehmbarkeit.

Von den beiden in Reiset's Abhandlung beschriebenen Verbindungszeihen haben mehrere Metalle die letztere mit dem Platin gemeinschaftlich, und was für sie angenommen wird, muss auch für die übrigen Metalle richtig sein, welche alle mit Ammoniak verbundene Metallsalze geben. Entweder müssen wir also für sie alle eigenthümlichen Basen annehmen, welche von Ammonium ausgemacht werden, . worin 1 Aequivalent Wasserstoff derek. 1 Atom Metall ersetzt ist, was aber nur für die passt, welche nur 1 Aequivalent Ammonisk enthalten, oder wir müssen die entsprechenden Verbindungen von Platin als Platinsalze betrackten, ähnlich anderen Ammoniak-Metallsalzen. Wenn man das gelbe, in siedendem Wasser wenig lösliche Platin-Ammoniakchlorür nach einem anderen Grund zusammengesetzt betracktet, weil es gelb und etwas in Wasser auflöslich ist, so lässt man so wohl ausser Acht, dass vicle entsprechende Ammoniak-Metallsalze löslich sind, als auch dass das Platinchlorür in zwei Modificationen bekannt ist, in einer grünen unlöslichen und in einer rothen oder gelbrothen löslichen, und dass jede derselben ihre Verbindung mit Ammoniak haben muss, in welcher die Medification des Platinsalzes die Eigenschaften der Ammoniakverbindung bestimmt.

Reiset hat den Körper Pt NH3 bezvorgebracht, welcher seiner Meinung nach der elektropositive Bestandtheil in den Sauerstoffsalzen der letzteren Aber derselbe hat beine alkalische Reihe ist. Eigenschaften, ist unlöstich in Wasser, und er vereinigt sich mit Säuren zu schwerlöslichen gelben Salzen, die, gleiehwie Metallsalze im Allgemeinen, Lackmuspapier röthen. Richtet man uun seine Aufmerksamkeit auf den Umstand, dass die Basis in der ersten Reihe für sich dargestellt werden kann, dass sie alkalisch ist wie ein kanstisches Alkali und ihre Salze neutral sind, dass sie dieselben Sättigungsgrade mit Kohlensäure gibt, wie Ammoniumoxyd u. s. w., so dürfte es nicht sehr schwer werden, zwischen den beiden Ansichten zu wählen, von denen die eine Ammoniumoxyd, gepaart mit einer Platinverbindung, als das Alkelische darin angibt, und die andere Platinoxydal, verbunden mit 2 Atomen Ammoniak, als Base darin annimmt. --- Wendet man die beiden theoretischen Ansichten gleichzeitig auf die Gross'sche Basis au, welche Platinchlerüramid-Ammoniumoxyd ist, so wind die Wahl noch leichter.

Ueber denselben Gegeustand ist eine andere Abhandlung von Peyrone') mitgetbeilt worden, früher als die von Reiset, welche vielleicht den Letzteren veranlasst hat, die Versuche, auf wel-

b) Annal, der Chem, und Pharmat. Ll, t.

che er die schon 1840 mitgetheilten Resultate gegründet hatte, rascher als er beabsichtigt hatte, mitzutheilen.

Peyrone hat eine andere Methode, wie Reiset, angewandt, um diese Verbindungen hervorzubringen, und er vermuthet, dass sie so, wie sie dadurch erhalten werden, wie wohl sie eben so zusammengesetzt sind, wie die nach Reiset's Methode, isomerische Modificationen seien, was aber doch nicht der Fall zu sein scheint.

Es leitet sehwefligsaures Gas in eine Löeung von Platinchlorid, bis ein Tropleu von der Flüssigheit night mehr durch einen Tropfon Salmisklösung getrübt wird. Man erhält dadurch ein lösliches Platinebloruz, gemengt mit Schwefelbäure und mit Salzsäure. Wird dann die Flüssigkeit mit Ammoniak im Ueberschuss vermischt, so. erbält man einen aus dem gelben und dem grünen Platinchlorür-Ammoniak gemengten Niederschlag. Wurde dieser Niederschlag warm in Salasäure gelöst und die Lösung altrirt, so blieb das grüne grosstentheils unaufgelöst, und aus der Lösung, welche in kaltem Wasser aufgefangen wurde, schlag sich die gelbe Verbindung nieder, anlangs pulverförmig und nachher in krystallimischen Schuppen, welche durch wiederholte siedende Anflösung und Umkrystallisation gereinigt wurde. Dieser Körper, war damals noch unbekannt. set's gedruckte Angaben darüber sind später etschienen), and er fand zu seiner Verwundetung, dass or ganz dieselbe Zusammenatizung batte, wie der grüne, nämlich = Pt ClNH<sup>5</sup>.

Von diesem Körper giebt er an, dass er sich

in Salpetersäure in der Wärme auflöse ohne Rückstand von metallischem Platin, und dass er aus dieser Lösung wieder anschiesse, anfangs in regelmässigen, durchsichtigen und citronengelben Octaëdern, welche das Gross'sche Chlorür zu sein scheinen, worauf der Rest zu einem Syrup eintrockne. Der darin enthaltene Körper ist noch nicht untersucht worden, aber er gibt krystallinische Doppelsalze mit den Chloriden von Quecksilber und Platin.

Von concentrirter Schweselsäure wird das gelbe Platinehlorür - Ammoniak erst in der Wärme zersetzt, mit Entwickelung von Salzsäure und von schwestiger Säure, indem ein chocoladebraunes schweselsaures Platinoxydulsalz entsteht. Es wird von kohlensaurem Alkali ausgelöst, und der Chlorgehalt kann daraus mit einem Silbersalze ausgefällt werden, worauf die Flüssigkeit eine sehr lösliche Verbindung enthält, welche nicht zer Untersuchung kam.

Noch eine andere Bereitungsmethode dieses gelben Körpers ist folgende: Man löst Platinchlorür im Sieden in Salzsäure auf und sättigt mit kohlensaurem Ammoniumoxyd, worauf dann in der granatrothen Lösung das lösliche Doppelsalz von NH\*Cl + Pt Cl enthalten ist, welches mit mehr kohlensaurem Ammoniumoxyd versetzt und gekocht wird, indem man dabei allmälig noch mehr von diesem Salz hinzusetzt, bis die Flüssigkeit eine strohgelbe Farbe augenommen hat. Bei dem Kochen schlägt sich ein tief dunkelgrüner Körper nieder, welcher niedend abfiltrirt wird, worauf sich aus dem Durchgegangenen die gelbe Verbindung beim Erkalten absetzt. Ist noch

zu viel kohlenstures Ammoniumoxyd übrig geblieben, so erhält dieses leicht viel davon in der Auslösung nurück, weshalb es dann gut ist., den grösseren Theil von diesem Ueberschuss mit Salzsäure zu sättigen. Den gelbe Körper ist mit ein wenig von dem grünen gemengt, und men reinigt ihn davon dusch Auslösen in siedendem Wassen, worin er ungehöst zurückhleibt, während der erstere sieh heim Bukelten aus der Lösung in Schuppen absetzt.

In der Mutterlauge, woraus sich das gelbe Platinehlorur - Ammoniak abgeschieden hat, bleiht nun des Reiset'sche Chlorur zurück, walches mit Alkohol daraus in Gestalt, eines schneeweissen Pulvers ausgefällt werden kann, gemengt jedoch mit einem geringen fast unbemerkbaren Rückhalt von der gelben Verbindung," von der es durch wiederholte Auflösungen und Krystallisirungen gereinigt wird. Es schiesst in farblosen, durchsichtigen, vierseitigen Nadeln an, welche sich von der von Reiset beschriebenen Verbindung nur dadurch unterscheiden, dass die letzteren einen Stich ins Gelbe baben, wenn sie gross sind. Zusammensetzung und übrige Verhältnisse sind gleich. Auf diese Verschiedenheit in der Farbe stützt Pyrone seine Ansicht, dass sein Salz eine andere Modification sei. Aber ich muss bemerken, dass die grossen und recht schönen Krystalle, welche Reiset mir von dieser Verbindung 1841 mittheilte, fast weiss sind, und dass das Gelbliche darin ungleich vertheilt ist, so dass es sebeinen will, als gehöre es einer geringen Quantität von einem fremden Farbstoff an, wahrscheinlich dem gelben Platiuchlorur - Ammoniak.

Pyrone fand, dass dieses Salz, wenn man es im Oelhade swischen + 220% und + 2400 erhitzt, Ammoniak entwickelt und gelbes Platinchlorür-Ammoniak entwickelt, welches sich in siedendem Wasser auflöst. Diese Temperaturen stimmen nicht mit Reiset's Angabe überein, nach welcher das Platinchldrür-Ammoniak bei + 1900 in Stickstoffplatin verwandelt wird und darüber explodirt. Peyrone fand, dass dies nicht eher als bei + 2700 geschieht.

Das so eben erwähnte Salz lässt, wenn man es mit Salzskure vermischt und damit bis zur Trockne verdünstet, ein Gemenge von Salmiak und von gelbem Plätinchlorur-Ammoniak zurück.

Das schwefelsaure Salz wird aus der Chlorverbindung erhalten, wenn man die Auflösung derselben mit starker Schwefelsäure im Ueberschuse vermischt, wodurch sich ein schuppiges, saures und in der sauren Flüssigkeit schwer lösliches Salz niederschlägt. Bei den Versuchen zur Bestimmung der Schwefelsäure darin fielen die Resultate variirend aus, und sie sind deahalb nicht angegeben worden. Die Angabe derselben wäre jedoch lehrreich gewesen, weil es sich daraus gezeigt haben würde, ob sich das saure Salz einem Bisulfat nähert, oder ob es nur, wie dies mit schwefelsaurem Ammoniumoxyd der Fall ist, aus 3 Atomen neutralem Salze und 1 Atom überschüssiger Säure besteht.

Das saure Salz wird durch Wasser zersetzt und aus der Lösung schiesst das neutrale in grossen farblosen, durchsichtigen Quadratociaödern au. Das Salz bedarf seine 50 bis 60fache Gewichtsmenge siedenden Wassen, um aufgelöst zu werden. In Intem: Wasser ist es wenig auflöslich und in Alkohol unauflöslich. Diese Angaben weichen bedeutend, von denen, von Reiset ab. Als Peyrone des Sala nach Reiset's Methode hemitete, achoes es chenfalls in Quadratoctaëdern an, die aber gelb waren.

Aus einer Lösung in warmen verdünnter Schwefelsäure schieset das saune schuppige Salz an.
Werden sie zusammen zu weit verdunstet, sa wird
die Masse schwarz und setzt Platin ab, wenn
Wasser hinzukommt.

Das salpetersaure Salz wird durch Salpetersäure aus einer gesättigten Lösung des Chlorürs in seinen sarblosen Nadeln niedergesehlagen, von denen die freisn Säuren mit Alkahol abgewaschen werden können. Dieses Salz kann dann ausgelöst und umkrystallisirt werden. Beim Erhitzen brennt es wie Schiesspulver ab. Es löst sich in seiner zehnsachen Gewichtsmenge siedenden Wassers. Mit Salpetersäure und ein wenig Alkohol gibt es beim Erhitzen einen reizenden Damps und setzt einen weissen, ins Gelbe spielenden Körper ab, der noch nicht untersucht worden ist. Lässt man diesen stechenden Damps von einer Lösung des Nitrats in Salpetersäure auslösen, so verwandelt sieh das Salz in einen ultramarinblauen Körper.

Aus dem Chlorur fällen Oxalsäure und Alkalisalze von anderen Säuren die Verbindungen mit diesen Säuren.

Peyrone fand, dass die Auslösung des Reiset'schen Chlorurs, wenn man sie mit Platinchlorur digerirt, dasselbe in grunes Platinchlorur-Ammoniak verwandelt. Er hält dies letztere ganz einfach für eine Verbindung zwischen beiden, während dagegen das gelbe das Platinchlorür-Ammoniak wäre. Diese Ausicht könnte einige Bedeutung erhalten, wenn sich auch andere von diesen Salzen, jedoch nicht von Salzbildern, sondern von Sauerstoffeäuren auf ähnliche Weise damit vereinigen, was er aber nicht versucht hat. Und wäre die Hypothese richtig, so würde kaustisches Kalidas grüne Magnus'sche Salz auflösen, zersetzen und das Doppelchlorür von Platin und Kalium bilden, wobei sich die abgeschiedene Base, so wie auch das Doppelchlorür in dem Wasser auflösen müssten. Dass dies nicht geschieht ist bekannt.

Er hat nach Reiset's Methode die von diesem angegebenen Salze bereitet und dadurch dessen Angaben bestätigt.

Die Wissenschaft wird diesem jungen Chemiker stets verbunden bleiben, wenn er, wie er
versprochen hat, die angefangene Untersuchung
fortsetzt, und besonders, wenn er sie auch auf
Palladium, Iridium, Osmium und Rhodium ausdehnen würde. Wahrscheinlich können diese Metalle ähnliche Verbindungen bilden, und wenn
es auch mit einem oder mehreren davon nicht
der Fall sein sollte, so ist doch das bestimmte
negative Resultat von Werth.

Mellanüre,

Liebig\*) bereitet Mellankalium auf folgende Weise: Er fällt zuerst Kupferrhodanür aus einer-Lösung von 3 Theilen schwefelsauren Eisenoxyduls und 2 Theilen schwefelsauren Kupferoxyds, indem er sie mit Rhodankalium vermischt, so

<sup>&</sup>quot;) Ann. der Cb. u. Pharm. L, 337.

lange sich noch. Phodarar dadnich niederschlägt, was nach dem Abgiessen der Plüssigkeit mit verdannter Schwefelsure macerirt wird, bis es rein weiss geworden ist. Darauf wird es mit Wasser gewaschen, auf einem Ziegelstein getrochnet und zuletzt in einer Platinschale über freiem Feuer erhitzt, bis es wabierfrei geworden ist, wobei es eine brännliehe Karbe annimmt. Dann werden 3 Theile Rhodankation in cinem mit seinem Dockel versehenen eisernen Tiegel geschmolzen, und 2 Theile von dem so getrockneten Kupferrhodanür in kleinen Portionen nach einauder hinzugesehüttelt und damit durchgerührt, während die Hitze allmälig verstärkt wird. Bei jedem Zusatz gerüth die Masse ins Sieden, in Folge der Entwickelung von Schwefelkohlenstoff, dessen Dämpfe sich entzünden. Wenn dann alles hinzugekommen ist, so wird das Fouer verstärkt, bis der Tiegel im Boden roth glüht, und dann so unterhalten, bis kein Schweselkohlenstoff mehr davon weggeht. Dann mischt man auf jede 16 Theile von dem angewandten Rhodankalium 14 Theil stark geglüheten und fein geriebenen kohlensauren Kali's hinzu, wodurch die vorber dicke Masse dünnflüssiger wird, während sich Kohlensäuregas mit Bransen entwickelt. Sobald die ganze Masse dann ruhig fliesst, wird sie vom Feuer genommen. Nach dem Erkalten löst man sie im Eisentiegel in siedendem Wasser auf und filtrirt die Lösung von dem Ungelösten ab. Die Flüssigkeit wird nun durch Verdunstung concentrict, worauf sie beim Erkalten richtig krystallisirtes Mellankalium gibt.

Die Erklärung davon ist: das Kupferrhodanur

wird durch die Hitze zerstört und in ein Gemenge von Mellan und Schweselbupfer verwendelt, unter Entwickelung von Schweselhuhlenstoff; aben da des Mellan ein stärkeren Salzhilder als Rhodan ist, so wird dadurch das Rhodan aus seiner Verbindung mit! Kalium statgetrieben, wobei sich das Rhodan zersetat ha Schweselkeblensteff entwickelt und eich im Mellan nerwendelt; walches eich seinerseits des Kaliuma bentächtigt. Der Zusatz von Alkali hat zum Zwiegk, nich mit allem auf diese Weise gebildeten Mollan au wereinigen. Man erhält Mellankalium auch sehne dasselhe, aber woniger.

Schmilzt man Kaliumeisencyanur mit Schwefel und vermehrt man dahol die Hitze anletzt so, dess dass dahei entstandene Eisenwhodenür völlig in Schwefeleisen zersetzt wird, so bildet sieh, gleichwie von Kupferrhodenür, Mellan, und man erhält neben noch nicht zersetztem Rhodenkalium sehr viel Mellankalium, welches abgeschieden werden kann.

Das Mellankalium schienst beim Erkalten einer in der Wärme concentrieten Lösung in concentrisch grappirten farblosen Nadeln an, mit denen sich die Flüssigkeit oft ganz anfüllt. Die Nadeln zeigen sich unter dem Mikroscope durchsichtig-Sie entheiten 5 Atome oder 26,6 Procent Krystallwasser, der Versuch gab 25,41 Procent, wovon ein Theil unter Verwittsung in der Luft wegging, ein anderer Theil bei + 100°, und das letzte Atom erst unter Aufblähen zwischen + 120° und + 150°, nachdem das Salz gesehmolzen war. Beim stärkeren Erhitzen in einem Destillationsgesisse gibt es Stickgas und Cyangas,

indem Cyankalium zunächtleiht. In der Luft zersetzt es sich beim Sahmelzen leicht, und man erhält dadurch tyansmures Kali und ein anderes in Wasser viel schwerer lögliches Salz. Es darf nicht in einem Gefüsse von Platin geschmolzen werden, weit dienes Metall stark davon angegriffen wird. Ka ist leightlöslich in Wasser und unbölich in Alkohol. Wird eine siedende Lösung, welche zu schwach ist um nu krystallisiren, mit einer gleichen Gewichtsmengs siedenden Alkohols vermischt und dann sehr langsam erkalten gelassen, so erhält mun das Salz in sehr schönen Krystallen.

Mellamatrium wird erhalten, wenn man das Berinmeds mij kehlensenrem Natron zersetst. Es schiesst in weimen, zejdeglänzenden Nadeln an, welche Wessernenthalten, zich leicht in Wasser lesen, aber unlöslich in Alkehol sind.

Mellanammonium wird auf ähnliche Weise erbalten, wie das Natriumsalz. Es ist dem Kaliumsalze ganz ähnlich und enthält Krystallwasser, welches damas ausgetrieben werden kann. Das wasserfreie Salz giht bei der tracknen Destillation Ammoniak und wird gelb, worzuf es dieselben Producte wie die Mellanwasserstoffsäure giht. Es ist leicht löslich in Wasser und unlöslich in Alkohol.

Mellanbarium wird durch Mellankalium aus einer Lösung von Chlorbarium niedergeschlagen in Gestalt einer weissen dichen Masse, die sich in siedendem Wasser auflöst, woraus sie beim Erkalten in durchsichtigen, kurzen Nadelu auschiesst, welche 6 Atome Wasser enthalten, von denen es 5 bei 4 430° verliert.

Mellanstrontium ist dem vorbergehenden Ahnfich und wird auch auf dieselbe Weise erhalten, aber es ist um so viel leichter löslich, dass die im Sieden gesättigte Lösung davon beim Erkalten zu einem Brei von Krystallen erstarrt:

Mellancalcium wird auf ähnliche Weise erhalten, aber es ist in siedendem Wasser noch leichter löslich, als das Strontiumsalz. Die Rrystalle enthalten 4 Atome Wasser, wovon 3 Atome bei + 120° verloren gehen.

Mellanmagnesium schlägt sich nicht sogleich nieder, wenn man Mellankatium mit einem Talkerdesalz vermischt, aber es schiesst dann alimitig in zusammengewebten Nadeln an:

Diese Erdsalze eind sehr wenig köslich in einem salzhaltigen Wasser, besondere die 3 ersteren. Aus ihrer Lösung in reinem kalten Wasser, werden sie durch das Chlorür des Radicals wasgefällt.

Kupfermellunter. Die Bereitung desselben ist im Vorhergehenden angeführt worden. Es ist weiss, so lange es wasserhaltig ist, aber es wird bräunlich, wenn man das Wasser daraus austreibt.

Kapfermellanid wird durch Mellankalium aus einer Lösung von schweselsaurem Kupseroxyd mit papageigrüner Farbe niedergeschlagen. Es enthält 5 Atome Wasser, wovon 4 bei + 120° weggehen. Dann ist es schwarz. Es ist nur wenig löslich in siedendem Wasser.

Mellansilber fällt weiss und gelatinös nieder, und wird bei + 120° wasserfrei.

Im Uebrigen fällt Mellankalium schwefelsaures Manganoxydul weiss und gelatinös, Eisenoxydulsalze weiss mit einem schwachen Stich ins Grüne, Eisenoxydsalze golb, Kobaltsalze phreichblütroth, Chromehlorid grün, und Tartarus stibiatus weiss. Alle diese Niederschläge sind schwerlöslich in Wasser.

Liebig ') gibt folgende Bereitungsmethode deaSalze von Ra-Rhodankaliums als vortheilhast an : 46 Theile was-Rhodankalium. serfreies Kaliumeisencyanür, 17 Th. wasserfreies kohlensaures Kali und 32 Th. Schwefel werden susammen geschmolzen, anfangs in gelinder Wärme, so lange sich Kohlensäuregas entwickelt, und nachdem diese Gesentwickelung nachgelassen hat, in schwacher Glühhitze. Die geschmolzene Masse wird ausgegossen, zu Pulver gerieben, aufgelöst und krystallisist. Sie enthält keine andere fremde Stoffe als ein wenig schweselsaures Kali. Verlauf der Operation ist: Zuerst wird eine Hepar gebildet, welche nachher das Kaliumeisencyanür zersetzt, mit dessen Cyan das Rhodan gebildet wird, welches sich mit dem Kalium vereinigt. Das Eisen verwandelt sich in Schweseleisen. Diese Bereitungsmethode soll nach Liebig von allen die vortheilhafteste sein-

Nach Marchand ") gibt kein Salz eine so starke Temperatur-Erniedrigung wie dieses, wenn man es in Wasser auflöst. 1 Pfund Rhodankalium und 1 Pfund Wasser hatten, nachdem sie bei +18° vermischt worden waren, in einigen Minuten eine Temperatur von —21° angenommen.

Plessig \*) bereitet trithionsaures Kali auf fol-Trithionsaures gende Weise: Man vermischt Wasser mit 1/8 sei- Kali.

<sup>\*)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. L, 349. LI, 228.

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 499.

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XI, 185.

nes Volums Albohol und setzt zu diesem Gemenge eine höchst concentrirte Lösung von dithionsaurem Kali in kleinen Portionen so lange, dass nichts von dem Salze anfängt ausgefällt zu werden. Hat dies stattgefunden, so wird die Flüssigkeit abgegossen und mit einem Strom von schwesligsaurem Gas gesättigt in einer Temperatur von ungefähr + 30°; hat sie diese Temperatur von Anfang an erhalten, so erhält sie sich in Folge der Absorption des Gases. Wenn die Flüssigkeit gelb wird und nach schwesliger Saure riecht, so wird das Einleiten des Gases unterbrochen. Nach 12 bis 24 Stunden ist die Farbe und der Geruch verschwunden, und trithionsaures Kali hat sieh in Krystallen in Menge abgesetzt. Wenn man dann die Mutterlange mit mehr von der Lösung des dithionsauren Kali's vermischt und das Einleiten des schwefligsauren Gases wiederholt, so erhält man mehr von demselben Salze.

Die Krystalte werden in Wasser von + 50° bis + 60° aufgelöst, die Lösung von abgesetztem Schwefel abfiltrirt, noch warm mit ½ Alkohol von 84 Proc. vermischt und erkalten gelassen, wobei das Salz völlig rein in Krystallen erhalten wird. Es bildet Aseitige, zweiseitig zugespitzte Prismen.

Tethrationsaures Kali.

Aus der Mutterlauge, woraus sie das erste Mal anschossen, scheidet sich, wenn man sie bis zu + 60° erhitzt, eine gewisse Quantität Schwefel ab, und nach dem Abfiltriren desselben gibt sie beim Vermischen mit starkem Alkohol ein neues Salz in Krystallen von anderer Form, welche tetrathionsaures Kali sind.

H. Rose") hat gezeigt, dass das kohlensaure Kohlensaures Kali, welches aus Cremor tartari erhalten wird, Kali, nicht als frei von Natron augenommen werden darf. Bei einem augestellten Versuche mit aus gebranatem Cremor tartari bereitetem kohlensaurem Kali wurden durch Sättigung mit Salzsäure und Ausfällung mit Platisichlorid auf 89,19 Th. Chlorkalinm 1,63 Th. Chlornatrium erhalten.

Bouquet und Cloez \*\*) haben gefunden, dassKaliumdoppelzweisach-arseniksaures Kali, wenn man eine vol-salz von Arsenik mit Sauerstoff lig gesättigte Lösung davon in kaltem Wasser mitund Schwesel. einem reschen Strom von Schweselwasserstoff zersetzt, zuerst gelb wird, dann Arseniksulfid abscheidet, und darauf ein Salz in fachlosen Krystallen absetzt; nachdem sich dieses in einiger Menge angesammelt bat, kann man ein wenig kaustisches Kali zusetzen und mit dem Einleiten des Gases fortsahren, um noch etwas mehr von dem Salze zu erhalten. Man erhült jedoch niemals viel davon. Das Meiste von dem Arseniksulfid schlämmt man mit der Mutterlauge ab und den Rest mit kleinen Portionen Wasser. Das Salz wird dann ausgepresst und getrocknet. ' Sie haben sich viele Mühe mit der Analyse desselben gegeben und es zusammengesetzt gefanden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Arsenik	38,02	1	38,26
Schwefel	16,10	2	16,37
Sauerstoff	12,43	` <b>3</b> .	12,21
Kali	23,69	1	24,01
Wasser	9,50	2	9,15

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 394.

<sup>&</sup>lt;sup>40</sup>) Ann. de Ch. et de Phys. XIII, 44. Comptes Rend. Dec. 2. 1844.

Dieses Salz besitzt folgende Eigenschaften: Es ist farblos, bildet feine Prismen, welche 1 bis 2 Centimeter lang erhalten werden können. ist schwerlöslich in Wasser, und was sich darin auflöst, zersetzt sich bald nachher unter Abscheidung von Schwesel. Dies geschieht auch, wenn man die Lösung im lustleeren Raume verdunstet; wenn die Lösung nicht alkalisch und etwas gesättigt ist, so glückt es Krystalle zu bekommen, wenn auch ein Theil zersetzt wird. Das wohl getrocknete Salz verändert sich nicht in der Luft. Bei + 170° verliert es sein Wasser, wobei es gelb wird, aber nicht schmilzt. In höherer Temperatur schmilzt es, gibt dann Schwefelarsenik ab, und darauf metallisches Arsenik. Der Rückstand ist dann rothbraun und enthält ein Gemenge von schwefelsaurem Kali und einem Schwefelsalz von Kalium Beim Kochen entwickelt es eine und Arsenik. Spur von Schwefelwasserstoff, indem gelber Schwefel niederfällt, der keine Spur von Arsenik enthält, wenn er auch zuweilen brann wird. Die filtrirte Flüssigkeit trübt sich in der Luft und Säuren schlagen daraus Schwefelarsenik nieder. Schwefelsäure ist nicht darin enthalten. Säuren fällen direct Schwefel aus der Lösung des Salzes. Kocht man es mit Salzsäure, so schlägt sich der Schwesel fast seiner ganzen Quantität nach daraus nieder, und dann enthält die Salzsäure arsenige Säure aufgelöst, welche man daraus auskrystallisirt erhalten kann. Löst man des Salz in kaltem Wasser und vermischt man die Lösung sofort mit einer Lösung von Chlorblei, so ist der Niederschlag weiss, aber er bleibt nicht lauge unverändert, sondern er schwärzt sich. Wird er aber, so lange

er noch weiss ist, durch, eine getroffene Quantität von Schwefelsäere versetzt, so erhält man sehwefelsaures Bleioxyd und die Flüssigkeit enthält eine Säure aufgelöst, welche Lackmus stark röthet, die aber ziemlich bald Schwefel abscheidet und zersetzt wird.

Die Analyse des Kalisalzes scheint zuverlässig gemacht zu sein. Die Verf. stellen 3 mögliche Zusammensetzungen danach auf: die erste = 2RAs + KAs + 6H, d. h. 2 Atome Biarseniat mit 1 Atom Bisulfarseniat; die zweite = KAs+ 2k, d. h. 9 Atome Biarseniut und 2! Atome Schweselwasserstoff, und die dritte = KAs, d. h. ein Kalisalz von einer Arseniksäure, worin 2. Atome Sauerstoff durch 2 Atome Schwefel ersetzt worden sind, und diese balten sie für die wahrscheinlichste. Nach der dritten geben sie die Erklärung, dass wenn die neue Säure aus 1 Atom arseniger Säure und 2 Atomen Schwesel besteht, sich dieser Schwesel abscheidet, und die Salzsäure mit As in Verbindung tritt. Aber diese Praedisposition findet nicht statt, wenn die Saure frei in Wasser aufgelöst ist und der Schwesel dennoch niederfällt. Die zweite, wenn auch wenig wahrscheinliche Hypothese erklärt dieses Phänomen ungezwungen, indem der Wasserstoff des Schwefelwasserstoffs mit 2 Atomen Sauerstoff von der Arseniksäure Wasser bildet, während Schwefel niederfällt und arsenige Säure entsteht. Das Salz ist merkwürdig und seine richtige Natur dürfte noch nicht als richtig erforscht angeschen werden Eine mit Schwefelwasserstoff gepaarte können. Berzelius Jahres - Bericht XXV. 47

Arseniksäüre ist gewiss nichts Gewöhnliches, aber unmöglich dürfte sie nicht erscheinen.

Eisensaures Kali.

Fremy") zieht folgende Bereitungsmethode dieses Kallsalzes als die leichteste und sicherste vor: Man erhitzt einen Tiegel zwischen Kohlen bis zum Glühen, wirst z. B. 5 Grammen reiner Eisenseile hinein, und, wenn diese glüben, 10 Grammen pulverisirten Salpeter, der vor dem Stossen geschmolzen worden war. Das Eisen verpufft damit sehr heftig, und, wenn dies stattgefunden hat, wird der Tiegel bedeckt und erkalten gelassen. Der violettrothe Rückstand, welcher sich leicht aus dem Tiegel nehmen lässt, wird in einer trocknen Flasche zum Gebrauch aufbewahrt. Er enthält ausser dem eisensauren Kali Kaliumsuperoxyd und löst sich deshalb mit schwacher Entwickelung von Sauerstoffgas in Wasser auf. Will man das eisensaure Kali rein haben, so löst man es in wenig Wasser, giesst die klare Lösung ab, und setzt so viel von einer höchst concentrirten Lösung von Kalibydrat binzu, dass das eisensaure Kali in der alkalischen Flüssigkeit unlöslich wird und in Gestalt eines schwarzen Pulvers niederfällt, von dem man die Lauge von einem trocknen Ziegelstein unter einem Exsiccator einsaugen lässt. wird es auf unglasirtem Porcellan gelinde erhitzt, in ein Glasrohr eingebracht und dieses sogleich zugeschmolzen, um aufbewahrt zu werden.

Thonerde-Kali, Fremy \*\*) bereitet eine krystallisirte Verbindung von Thonerde mit Kali auf folgende Weise: Die Thonerde wird mit Kalihydrat in einem sil-

<sup>\*)</sup> Ann. de Chem. et de Phys. XII, 368.

<sup>&</sup>quot;) Das. p. 362.

bernen Tiegel geschwolzen und dann aufgelöst, oder Thonerdebydrat durch Kochen mit Kalibydrat aufgelöst, und die Lösung im luftleeren Raume verdanstet. Die Verbindung mit Thonerde schiesst zuletzt in glänzenden, barten Krystallen an, welche, um sie von der Mutterlauge zu reinigen, noch einmal aufgelöst und auf dieselbe Weise wieder krystallinirt werden können. Sie bestehen aus KÄl + 3H; der Wassergehalt beträgt 21,6 Procent. Das Salz schmeckt kaustisch, löst sich leicht in Wasser, ist unlöslich in Alkohol. Wird die Lösung im Wasser mit noch mehr Wasser verdünnt, so schlägt sich Thonerdehydrat daraus nieder und in der Lösung bleibt ein Alaminat, welches mehr Kali enthält.

Fremy\*) hat eine krystallieirte Verbindung Zinkoxyd-Kali. von Zinkoxyd mit Kalihydrat erhalten, konnte dieselbe aber nicht immer hervorbringen. Es wurde eine concentrirte Kalilange mit Zinkoxydhydrat gesättigt und Alkohol darüher gegossen. Dann schoss Zinkoxydkali in langen Nadeln daraus an. Im Uebrigen gibt er an, dass eine gesättigte Lösung von Zinkoxyd in Kali, wenn man sie mit Wasser verdünnt, Zinkoxyd abscheidet, welches wasserfrei ist. Er hat auch gefunden, dass das Zinkoxydhydrat, wenn es gekocht wird, sich nicht mehr in Kali auslöst.

Dies ist ein Opfer für die vorhin angeführte Theorie, dass Metalloxyde sich nicht mit Alkalien vereinigen können, wenn sie sich nicht im Zustande von Hydraten befinden. Man versnehe nur geglühetes Zinkoxyd mit Kalilauge zu behan-

<sup>\*)</sup> Ann. de Chem. et de Phys. XII, 382.

deln, und man wird sich sogleich von "der Unrichtigkeit überzeugen. Die Lauge löst das geglühete Zinkoxyd auf, wiewohł dies etwas langsamer geschiebt, als wenn das Oxyd zuerst durch Kali gefällt und dann in einem Ueberschuss davon abfgelöst wird.

Natriumsalze. tron.

Neumann und Wittstein!) haben sehr auf-Saures schwe-klärende Versuche über saures schweselsaures Nafelsaures Na- tron angestellt, woraus es sich gezeigt hat, dass sich dieses Salz fast genan so, wie die Bisulfate von Baryterde und Kalkerde verhält;

Schmilzt man 1 Atomgewicht schweselsaures Natron und 4 Atomgewicht Schwefelsäure zusammen, lost die Masse dann in siedendem Wasser auf und lässt die Lösung krystallisiren, so ist , der erste Anschuss, je nach der Verdünnung der Lösung, entweder neutrales Sals, sauer durch ein wenig Mutterlauge, oder es ist dasselbe zusammenkrystallisirt mit dem sauren, wahrscheinlich aber nicht in einem bestimmten Verhältnisse. Wird die Mutterlauge dann bis zum Krystellisiren eingekocht, so schiesst Bisulfat aus einer Lauge an, welche freie Schwefeleäure enthält. Legt man das Bisulfat auf Löschpapier, welches zuweilen gewechselt wird, so wird das Papier unaufhörlich feucht, ohne dass das Salz zerfliesst. Das eine Atom Schwefelsäure zicht Feuchtigkeit aus der Luft an, löst dabei wahrscheinlich ein wenig Bisulfat auf und saugt sich in das Pa-Nach längerer Zeit bleibt zerfallenes neutrales Salz zurück, unter welchem das Papier wicht mehr feucht wird.

<sup>\*)</sup> Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 356 und 361.

Azret'): hat die interessaate Bemerkung ge- Doppelsalze macht, dass die Umache, weshalb es im Allge-von schwefelmeinen so schwierig, ist, Doppelsalze von schwaschaurem Natron mit mehreren von den Oxyden, welche sie so leicht mit schweselsaurem Kali geben, hervorzubringen, in dem grossen Gehalt an Krystallynasser liegt, welches schwefelsaures Natron in niedrigen Temperaturen aufnimmt, au der Stelle des anderen Salzes, so dass dies für sich krystallisist. Dagogen erhält man diese Doppolsalse sehr leicht, wenn beide Salze in einem gehörigen Verhältnisse in siedendem Wasser aufgelöst werden - und wenn man die Lösung nicht unter + 36°,5 abkühlen lässt, d. h. nicht unter die Temperatur, worin das schwefelsaure Natron sein Krystallwasser verliert, oder wenn man eine verdünntere Auflösung bei dieser Temperatur verdunsten und krystallisiren lässt. Auf diese Weise hat er Doppelsalze hervorgebracht von 1 Atom schweselsaurem Natron mit 1 Atom der schweselsauren Salze von Talkerde, Zinkoxyd, Eisenoxydul, Kupferoxyd und Manganoxydul, von denen die drei ersten 4 Atome und die beiden letzten nur 2 Atome Krystallwasser enthalten. Löst man sie in warmem Wasser auf und lässt man die Lösung bis auf die gewöhnliche Temperatur der Lust erkalten, so krystallisiren sie getrennt aus, aber sie vereinigen sich wieder unter den vorhin angeführten Umständen.

Eisensaures Natron bildet sich nach Fremy") nur wenig durch Verpustung mit salpetersaurem

Eisensaures Natron.

<sup>&#</sup>x27;) Phil. Mag. XXIV. 502.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 271.

Natron, so dass dadurch die Bereitung desselben nicht glücken will. Dagegen wird es mit Leichtigkeit erhalten, wenn man Eisenoxydhydrat in einer concentrirten Lange von kaustischem Natron anschlämmt und Chlor lijneinleitet." Aber dieses Salz kann nicht dereh einen Ueberschuss an Natron ansgefällt werden, wie dies mit dem Ralisalze geschicht.

Ammoniaksalze. Wasserfreies Ammoniak.

H. Rose "hat gezeigt, dass das gelbrothe schwefligsaure Ammoniak, welches durch wechschwesligsaures selseitige Condensation von wasserfreiem Ammoniakgas und schwefligsaurem Gas erhalten wird, die immer zu gleichen Volumen stattfindet, und welches Salz aus NH5S2 besteht, beim Auflösen in Wasser nicht schwefligsaures Ammoniumoxyd bildet, sondern, dass von 2 Atomen aufgelöstem Salze 1 Atom schwefelsaures Ammoniumoxyd und 1 Atom trifhionsaures Ammoniumoxyd gebildet wird, indem von 4 Atomen S 1 Atom S und I Atom Soo5 entsteht. Die Reactionen, welche er bei der Prüfung der Auflösung dieses Salzes erhielt, legen dieses sehr befriedigend dar.

Salze von Erden. Eisensaurer Baryt.

Eisensaurer Baryt, welcher durch Fällung eines aufgelösten Barytsalzes mit eisensaurem Kali erhalten wird, ist nach Frem y ") dasjenige, welches sich von allen eisensauren Salzen am besten erhält. Es kann auf dem Filtrum gewaschen werden, ohne dass es durch das Papier reducirt wird. Man kann es mit Wasser kochen, ohne dass es wenigstens sogleich dadurch zersetzt wird. Durch stärkere Sauren wird es zwar unter

<sup>\*)</sup> Poggeud. Ann. LXI, 397.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 373.

Entwickelung von Sanetstoffgan zerseigt, aber dagegen läset es nich mit rother Farbe in Essigsäure auslösen, entwoder so, dass die Säuge dabei nur als Leanngemittel wight, other dass die Bischsäure frei wird und sich durch die Einwirkung; der Essignance arhalt. Wird aber diese Löhung erwarmt, so antiviakelt sich Sauerstoffgre, indem ansignaures Eisenoxyd antsteht.

Wackentoder") hat gezeigt, dass schwe-Schwefelsaure felsanre Kalkerde mit achweselsaurem Kali ein in Wasser schwer lösliches Doppelsalz gibt, gleichwie mit schweselsauzem Natron. Kocht man eine Lösung von zweisach-schweselsanrem, Kali mit Kreide 2, so entwickelt sigh Kohlensäure, indem sich des Doppelsalz injederschlägt nicht dass die Plüssigkeit wenig achweselmures Kali aufgelöst erbalt. Die allgemein, angewandte Hartungsmethode, den Gypshüsten durch Eintzänken, in i sine Lösung von Alaun oder durch Ejulegen der gebrannten Cypses in Alaunwasser und, nachher wiederholtes gelindes Brennen, berge er in die Formen gegossen wird, wo er dann so gregert und trocknet, dass er die Härte des Marmors hat, berubt offenbar auf der Bildung eines ähnlichen Doppelealzes, mit dem sich aber die Wissenschaft noch nicht beschäftigt hat, so dass es also seinen chemischen Eigenschaften, nach noch unbekannt ist.

In diesen letzten Jahren ist es ganz gewöhn-Phosphorsaure lich gewesen, dass diejenigen, welche sich mit Untersuchungen über die Knochen oder den phosphorsauren Kalk im Allgemeinen beschäftigten, erklärten, dass das von mir beschriebene

<sup>\*)</sup> Archiv der Pharmac. XL, 7.

und analysite Sala von Phosphoreaure und halkerde, welches erhalten wird, entweder wenn man Chlorcalcium in eine Lösung von gewöhnlichem phosphorsaurem Natron tropft, oder wenn man eine Lösung von phosphoredurem Kulk in Salz. slitte genattidurch haustiselies Ammioniak ausfällt, und welches p wie ich gezuige habe; abe 8 :Atomen Kalkerde und 3 Atomen Phosphorsiure be-ான் steht — இடுக்கு இடிய தேஜீர், ங்க்கிய landeres seis als cinfach basische phosphoreaure Kalkerde = Casp. Dies bat mich veranlasst, hierüber einige nene Versuche alizustellen"), welche vollkommen die Existenz einer Verbindung von f Atom neutrilem tind 2 Albinett breischem phosphorsaurem Kulk bestätigt liaben Beobichtet man Sti der Fällung des phosphoreauren Kalke aus dessen Bosuirg in Safzanufe die Vursicht; dass das Aminonidie in nicht wiel geverer Menge bingukumme, ale zur Sittigung der Saute erforderlick ich, 40 bekommt wan stets dieses Salz ... Enthalt die Losung mehr Ralk, als die Phospitorsifore sattigen kann wurd Wird the Ammoniak Im Ueberschuss hinzugesetzt, so bildet sich zugleich ein Niederschlag von basischem Salz, welcher sich dem ersteren bei mischt, aber es ist auf diese Weise nicht moglich, den ganzen Niederschlag in Cast zu verwandeln. Tropft man' dagegen eine Lösung von phosphorsaurem Ainmoniumoxyd, die mit Ammoniak im grossen Ueberschuss vermischt ist, in eine Lösung von Chlorcalcium, so schlägt sich Ca3P nieder. Der erste Niederschlag ist gelati-

South at

<sup>\*)</sup> Ösversigt af K. V. Akad, Förhandl, 1844. p. 136.

nos, balb duithaichtigh nad och wienig bald nachher auszuwaschen: Nach dem Trochusu und Glühen bildet er karte uzusammenhängunde Klumpen mit glasigen Bruchen Der detztere dagegen ist undurchsichtiger auschleinige wie gefälltes Fluercalcinner, und mache deine Trocknen and Glüben bildet er eine weiche Maesez mitierdigem Bruch. Sie sind also auth kichtim: Ansehen zu unterscheiden:

·Wacksmodle ! ) hat ngëzeigt 🔑 dass, phose photsaures Kalls durch Glüben mit kohlensuurem Kali partiellezersetzt. wind, annde ere hat alle! Dies jenigen , wolche siehamit eler Analyse von Pfianzenaschen beschälligen, auf den Umstand aufmerk. sam gemacht, dass der Alkaligghalt darig einen Theil man dem phosphyrsenrem Kalk in den Ascha zersetzen mugsaligii ante ema ondo en ante, met

Ich erwähnte, im letzten Jahrenherichte, S. 201, Arseniksaure ein von "Baumann, entdechtes, Doppeles z. von arseniksaures Ammoniumoxyd, und Kalkerde i mit Arseniksäpre, Ammoniumwelches in kleinen Krystallen auschienst, die dem rhombischen System angelijper, und, welches, erhalten wird., menn magheine Löging; von dem arseniksapren halksalze in Salpervysäure mit Ammoniak niederschlägt., "Er, hat man ferner gefunden."), dass wenn bei den Bildung dieses Salzes das Ammoniak nicht in grösserer Menge hinzugesetzt wird , als dass nun gin kleiner Theil von demselben, ansgefällt, ist, die Flüssigknit dans abgiesst und sich selbst überlässt, das Salz darque allmälig auf der Innenseite der Flasche anschiesst; aber nicht in rhombischen Krystallen, sondern in

<sup>\*)</sup> Annal. der Chem. und Pharmad. Ll, 163.

<sup>&</sup>quot;) Arch. der Pharm. XXXIX, 10.

Würfeln oder in Formen des regulären Systems, so dass also dieses Sals dimorph int, weil es dieselbe Zusammënsetzung:hat min. das erbte.:

Chromsaure

"Anthon"), hat sein "Doppelseiz beschrieben, und kohlen-saure Kalkerde welches aus 1. Atomiv/kolilendanser, Kalkerde und 2 Atomen chromsaurer Kalkerde zasammengesetzt int, und welches gebildet wurde, als er chromsauren Kalk in Sulpetentämet auflöste, und die Lösung in der Wärme dnit kolilensaurem Natron ansfällte. Es bildet ein schweseligelbes Pulver. Die Flüssigkeit wurde farblos und enthielt keine Chromeaure mehr! Das Salz wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus CaC+CaCr. Hier muss ein Irrthum begangen worden sein. möglich hat koldensaure Kalkerde gebildet werden können, ohne dass der Kalk dazu von der Chromsäure geschleden wurde, "die denn in der Flüssigkeit enthalten sein müsste, worin sie jedoch nicht gefunden wurde, ungeächtet das gefüllte Kalksalz ebenfalls nicht das verlorene Drittheil von der Säufe enthielt: " " " " " " " !

Talkerde.

Phosphorsaure Seliaffner hat die phosphorsaure Talkerde untersucht. Weriten sehr verdünnte Lösungen von phosphorsautem Natron and schwefelsaurer Talkerde vermischt und dann 24 Stunden lang stehen gelassen, so schiesst die phosphorsaure Talkerde in seideglänzenden Nadeln an, welche geschmacklos und in Wasser unauflöslich sind. Sie bestehen, wie schon Graham gezeigt hat, aus Mg<sup>2</sup>P + 15H, worin der Wassergehalt 54,75 Procent beträgt. Bei + 1000 gehen 8 Atome

<sup>\*)</sup> Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 246.

<sup>&</sup>quot;) Ann. d. Chem. u. Pharm. L. 145.

von diesem Wasser daraus weg, darauf zwischen + 1800 and + 4900 wiederum 6 Atome, and das letzte erst im Glüben. Wurde dan neutrale Salz mehrere Male nach einander mit Wasser gekocht, bis dieses nach einem, eine Weile fortgesetzten Sieden damit nicht mehr die Eigensehaft hekam, Lackmuspapier zu rothen, so blieb ner das besische Salz zerück, welches nach dem Trocknen bei + 1960 aus MgsP + 7H bestand. 5 Atome von diesem Wasser gehen daraus bei 4 1800 weg und die beiden übrigen beim Glüben. Salz ist ein schweres weisses Pulver, welches sich in Sauren löst, aber wenig in Essigsunre. Wird es bis zum Glüben erhitzt, so verglimmt es bei dem Uebergange in pyrophosphorsaures Sels, welches ein neuer Beweis ist, dass die Pypsphosphorsaure basische Salze gibt, und dass sie dieselbe Sättigungscapacität hat, wie die gewöhnliche.

Das mit dem Salze gekochte Wasser enthält zweifach-phosphorsaure Talkerde, welche nach dem Wegdunsten des Wassers in Gestalt eines sauren Syrups zurückbleibt, der nicht krystallisirt. Wird dieser mit Alkohol vermischt, so zersetzt er sich, so dass neutrale phosphorsaure Talkerde niederfällt, welche nur 1 Atom Wasser enthält = Mg<sup>2</sup>P + H.

Favre") hat das längst bekannte Doppelsalz Kohlenaure von kohlensurem Ammoniumoxyd und Talkerde Ammoniumoxyd-Talkerde. untersucht, welches noch nicht aualysirt worden war. Es wird auf mehrfache Weise erhalten. Schüttelt man eine Lösung von Ammoniumoxyd-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Cb. et de Phys. X, 474.

carbonat mit Magnesia albay Bo setzt die davon wieder abaltrifte Lösung das Salz allmäng in Krystallen ab. Betzt man das Schüttein lange Zeit fort, und ist das Ammoniumoxydsalz im Ueberschuss vothanden, so verwandelt sich die ganze Magnesie in körnige Krystafie von diesem Salz. Aber am besten wird es erhalten, wenn man eine gesättigte Lösung von Magnesia alba in Kohlensaure und Wasser bereitet und diese mit kohlensaurem Ammoniak im Ueberschuss versetzt, (woniger umständlich wird es erhalten, wenn man eine verdännte Lötung von einem Talkerdesalze in zine Lösung von koblensauren Ammoniumozyd tropft, und umschüttelt, so lange kein Niederschlag entsteht), worant sich nach einigen! Augenblicken das Doppelsalz in kleinen glänzenden, regelmässigen, vierseitigen, und rechtwinkligen Prismen darans absetzt. Sie lassen sich leicht abscheiden und trocknen, worauf sie in einem trocknen Gefisse, aufbewahrt werden können. Diese Krystalle bestehen aus NH+C+MgC+4H; Kaltes Wasser zersetzt sie, indem sich darin das Ammoniumexvidualz aufföst, ohne dass die Form der fitystalle zerstört wird, und meutrale kohlensaure Talkerde zurückbleibt.

Chromsaure -Chromsaures

Anthon hat ein Doppeledle von chromsau-Talkerde und rem Kali und chromsaurer Talkerde beschrieben. Kall. As wurde durch Sättigen des zweisach - chromsauren Kali's mit Maguesia alba erhalten, wo dann ses der verdunsteten Lösung das Doppelsalz in sebonen gelben Krystallen anschoss, welche aus KCr + MgCr + 2H bestehen.

<sup>\*)</sup> Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 248.

Hermann?) hat verschiedene Salze von der Salze von der Zirkonerde analysist. Wiewehl in Folge der, S. Zirkonerde. 449 angeführten Entdeckung von Swanberg, betreffend die Zirkonerde in den nordischen und sibirischen Zirkonen, die untersuchte Erde ein Gemenge von zwei Erden gewesen sein muss, so will ich bier doch die Versuche anführen.

Chlorzirkonium wurde durch Glühen der mit Koblenpulver gemengten Zirkonerde in einem Strom von Chlorgas dargestellt, wobei sich das Chlorzirkonium sublimirte. Es ist eine weisse Salzmasse, die in der Lust raucht. Auf der Zunge erregt sie ein Gefühl wie ein glühendes Metall und zischt mit Wasser wie 'glühendes Eisen. Sie löst sich vollständig darin auf, aber wird die Lösung verdunstet, so schiesst aus der sauren Mutterlauge ein basisches Salz in weissen, sternförmig gruppirten feinen Prismen an, welche aus ZrCl3 + ZrH3 + 24H bestehen. Der ganze Wassergehalt beträgt 42,5 Procent. Das Salz ist leicht löslich in Wasser und in Alkohol. Wird dieses Salz gelinde erhitzt, so werden die Krystalle trübe, ohne ihre Form zu verlieren, und dabei gebt Wasser und Salzsäure weg. Der Rückstand ist dann ZrCl<sup>3</sup> 🕂 2Žr.

Die schwefelsaure Zirkonerde, welche sich niederschlägt, wenn man eine starke Lösung von schwefelsaurer Zirkonerde mit einer gesättigten siedenden Lösung von schwefelsaurem Kali vermischt, fand Hermann aus ZrS + 5Zr zusammengesetzt.

<sup>\*)</sup> Journ. für pract. Chem. XXXI, 81.

Schwefligsaure Zirkonerde schlägt sich aus einer Auflösung von schwefelsaurer Zirkonerde durch schwefligsaures Ammoniumoxyd nieder, aber sie löst sich zu einem Doppelsalze wieder auf, wenn mehr von dem Fällungsmittel hinzukommt. War die Zirkonerde eisenkaltig, so wird das Eisenoxyd auch aufgelöst. Keins von ihnen wird durch kaustisches Alkali gefällt, aber das Eisenoxyd kann aus der alkalischen Lösung durch Schwefelwasserstoff ausgefällt werden.

Basische salpetersaure Zirkonerde bildet sich, wenn man das neutrale Salz einige Zeit einer Temperatur von + 100° aussetzt, indem Salpetersäure und Wasser daraus weggehen, und das Salz sich in eine blasige Masse verwandelt, welche aus Zr\bar{N} + Zr besteht, und welche sich sowohl in Alkohol als auch in Wasser leicht auflöst.

Wird die Lösung dieses Salzes mehrere Male nach einander bis zur Trockne verdunstet, bis bei dem Eintrocknen keine Salpetersäure mehr weggeht, so bleibt eine gelatinöse Masse zurück, welche beim völligen Eintrocknen Risse bekommt und durchsichtig wie Gummi wird. Sie scheint aus ZrÄ + 2Zr zu bestehen.

Phosphorsaure Zirkonerde, gebildet durch doppelte Zersetzung oder Vermischung der Lösung von einem Zirkonerdesalz mit Phosphorsäure, schlägt sich als eine gelatinöse Masse nieder, welche nach dem Waschen und Trocknen durchscheinende Klumpen bildet. Sie ist = Zr<sup>2</sup> P̄<sup>5</sup>. In der Flüssigkeit, woraus sie sich abgeschieden hat, ist jedoch keine so unbedeutende Quantität in der freien

Säure aufgelöst geblieben, welche durch deren Sättigung ausgefällt werden kann.

Kohlensaure Zirkonerde wird erhalten, wenn man ein Zirkonerdesalz mit kohlensaurem Alkali vermischt, so lange noch ein Niederschlag entsteht, wobei viel Kohlensäure weggeht. Niederschlag ist weiss und flockig. Er wird mit kaltem Wasser gewaschen und über Schweselsäure getrocknet. Er wurde aus Zr2C + 6H zusammengesetzt gesunden. Er verträgt keine Wärme, verliert seine Kohlensäure beim Kochen und einen grossen Theil derselben auch beim Trocknen in der Wärme. Beim Glühen geht alle Kohlensäure daraus weg.

Kemp ') gibt folgendes wenig kostbares Ver- Metallealse. fahren an , um Manganoxydulsalze frei von Eisen Manganoxydulsalze von zu erhalten. Man löst Mangausuperoxyd in Salz-Eisen zu besäure oder in Schweselsäure auf und kocht, bis sich kein Chlor oder Sauerstoffgas mehr entwickelt. Dann fällt man das zugleich aufgelöste Eisenoxyd durch kohlensaures Alkali aus, welches in kleinen Portionen nach einander zugesetzt wird, bis sich dadurch kein Eisenoxyd mehr abscheidet, oder bis eine von der Lösung genommene Probe mit Kaliumeisencyanur keinen Stich ins Blaue mehr gibt. Das Salz ist nun für technische Zwecke binreichend rein. Für ehemische Zweeke wird es erbalten, wenn man das Manganoxydul nachber durch kohlensaures Alkali daraus niederschlägt und den Niederschlag nach dem Auswaschen in Säuren auflöst, - (Um einen Alkaligehalt in dem Salze zn vermeiden, kann man auch eine Portion

<sup>\*)</sup> Lond. and Ed. Phil. Mag. XXV, 519.

von der Lösung mit kohlensaurem Alkali ausfällen und dann das Eisenoxyd mit diesem ausgefällten Carbonat durch Digestion damit niederschlagen).

Eisen. Eisenchlorid.

Um den langen Zeitaufwand, welcher zur Bereitung des Eisenchlorids nach Mohr's Methode (Jahresb. 4841, S. 153) erforderlich ist, zu vermeidau, schlägt.Gobley') vor, das Blutsteinpulver in Salzsäure aufzulösen bis zur Sättigung und die Lösung im Wasserbade zu verdunsten, (wobei aber nicht die Dämpse des Wasserbades mit der Lösung in Berührung kommen dürfen, indem diese dadurch sogleich Salzsäure gibt), und das Verdunsten fortzusetzen, bis sie nicht mehr nach Salzsäure riecht und bis eine herausgenommene Probe erstarrt. Die syrupförmige Flüssigkeit wird dann in ein, vorher mit geölter Leinwand gelinde ausgeriebenes Porcellangefäss gegossen und bedeckt bei Seite gestellt. Nach 24 Stunden ist sie erstarrt, woranf man die Masse herausnimmt, in Stücke zerschlägt und diese in einer trocknen und verschlossenen Flasche aufbewahrt, worin sie keine Veränderung erleiden. Dieser Körper ist nun = FeCl3 + 5H oder diesem nahe kommend, indem des Wassergehalt davon abhängt, ob die Verdunstung zu rechter Zeit unterbrochen wurde. Liquidam nur noch 5 Atome Wasser enthält, geht dieses Wasser langsamer weg, so dass man die Verbindung gewöhnlich ungefähr mit diesem Wassergehalt bekommen kann.

Wittstein ') hat das Eisenchlorid untersucht,

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 301.

<sup>&</sup>quot;) Buchn. Repert. Z. R. XXXIV, 30. ...

welches aus einer Lösung von Eisenehlorur anschiesst, nachdem sie mit Königswasser behandelt und dann verdunstet worden ist, zuletzt im Exsiccator. Die syrupdicke Masse erstarrt dabei za einer Masse von kleinen rhombischen Tafeln, welche 6 Atome oder 25 Proc. Krystallwasser enthalten.

Verdunstet man anstatt dessen im Wasserbade bis zur Trockne, so erhält man eine zerfliessliche Salzmasse, aus der sich durch Zusatz von Wasser ein basischeres und unlösliches Salz abschei-Der eingetrocknete Rückstand wurde aus Fe €15+2Fe + H zusammengesetzt gefunden. Wegen der Zersetzung durch Wasser ist Wittstein unschlüssig, ob er nicht als ein blosses Gemeuge zu betrachten sei. Aber es ist nichts gewöhnlicher, als dass gewisse basische Salze durch Wasser in neutrales oder weniger basisches Salz, welches aufgelöst wird, und in ein basischeres Salz, welehes ungelöst bleibt, zersetzt werden.

Der gelbe Niederschlag, welcher sich bei der Oxydation des neutralen Chlorurs in der Lust bildet, wurde ebenfalls von Wittstein analysirt und aus Fe Cl5 + 2Fe + 3H zusammengesetzt gefunden.

Ueber die Reduction der Eisenoxydsalze zu Reduction der Oxydulsalzen sind mehrere Versuche angestellt Eisenoxydsalze worden. Napier ') hat gezeigt, was auch schon dulsalzen. früher bekannt war, dass diese Reduction durch die n.eisten Metalle geschieht, Gold und Platin ausgenommen. Stenbouse \*\*) hat gezeigt, dass

<sup>\*)</sup> Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXIV, 365.

<sup>&</sup>quot;) Das. XXV, 199.

dasselbe in sehr kurzer Zeit durch organische Stoffe in einem verschlossenen Gefässe in der Kälte geschieht. Die Versuche wurden mit frischem Gras, Heu, Holz und Sägespänen ausgeführt, so wie auch selbst mit Torf und Holzkohle, deren reducirende Wirkung am raschsten stattfand. Zucker, Stärke, Gummi, Alkohol und Terpenthinöl brachten diese Wirkung erst im Sieden hervor, und selbst auch dann nur unvollständig.

Kohlensaures

Wittstein ') hat das kohlensaure Eisenoxy-Eisenoxydul. dul untersucht, so wie es durch siedende Fällung aus schwefelsaurem Eisenoxydul mit kohlensaurem Natron erhalten wird. Es schlägt sich dabei schwer und körnig, wie kohlensaure Kalkerde, nieder, aber es wird graugrün in Folge einer unvermeidlichen Oxydation während der Behandlung. Dieses Product erkannte er bei der Untersuchung als ein Gemenge von kohlensaurem Eisenoxydul mit Eisenoxydhydrat = Fe2 H3, und in dem kohlensauren Salze fand er 1 Atom Krystallwasser. Dies ist wenig wahrscheinlich. Kohlensaures Eisenoxydul ahmt genau den kohlensauren Kalk nach, es fällt zuerst voluminös nieder und körnt sich dann und wird schwer, wie dieser, wobei es nicht wahrscheinlich ist, dass es Wasser bindet. Ausserdem weist die grünliche Farbe aus, dass es in dem Niederschlage nicht mit Eisenoxydhydrat gemengt war, sondern mit Eisenoxyd - Oxydul.

Wird dieser Niederschlag in feuchter Lust liegen gelassen, so oxydirt er sich schr bald, in-

<sup>&#</sup>x27;) Buchn. Repert. XXXV, 65.

dem er sich erwärmt und zuletzt ganz und gar in Eisenoxydhydrat verwandelt. Aber dieses Oxydhydrat fand er bei der Analyse aus 3Fe + 8H (21,075 Procent Wasser) zusammengesetzt, was darin seinen Grund hat, dass das mit niedergeschlagene Oxydul-Oxydhydrat sich bei der Oxydation in der Lust in Fe2H5, das Carbonat aber in Fe H5 verwandelt.

Beetz') hat das kohlensaure Kobaltoxyd in Robaltsalze. mehreren Verhältnissen untersucht.

Kohlensaures Kobaltoxyd.

Der Niederschlag, welcher durch kohlensaures Alkali erbalten wird, besteht, nachdem er in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas ausgewaschen und im luftleeren Raume getrocknet worden ist aus 2Co C + 3Co + 4H, wie dies schon früher bekannt war.

Löst man diesen in Kohlensäure und Wasser auf, so erhält man ein Bicarbonat, dessen Lösung eine rosenrothe Farbe bat. Wird dann diese Lösung mit ein wenig kaustischem Kali gefällt, oder erhitzt man sie zum Sieden, so entsteht wieder dasselbe Salz, welches so eben angeführt wurde. Die freiwillige Verdanstung derselben ist nicht versucht worden.

Wird eine Kobaltlösung mit zweisach-kohlensaurem Natron gefällt, so erhält man dasselbe Salz, aber es bleibt ein anderes Salz in der Flüssigkeit aufgelöst, aus welcher durch Kochen dasselbe Salz niedergeschlagen wird. Ueberlässt man aber die Flüssigkeit sich selbst, so setzt sie ein anderes kohlensaures Kobaltoxyd ak, welches

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXI, 500.

Beetz aus 2CoC+2Co+5H zusammengesetzt Es wird allmälig durch Wasser zersetzt und in das vorhergehende Salz verwandelt.

Fällt man ein Kohaltsalz siedend mit kohlensaurem Alkali, welches im grossen Ueberschuss hinzugesetzt wird, so erhält man einen schönen, indigblauen Niederschlag, der durch fortgesetztes Kochen grün wird und dann sowohl Alkali als auch Sesquioxyd enthält.

Die blaue Verbindung wurde nach dem Waschen und Trocknen in Wasserstoffgas aus Co CH + 3CoH zusammengesetzt gesunden. Sie enthält also 1 Atom neutrales Salz weniger als das gewöhnliche.

Schubert') liess eine Lösung von Kobaltoxyd in Kohlensäure und Wasser unter einem Exsiceator stehen und erhielt dadurch ein kohlensaures Kobaltoxyd in warzenförmig vereinigten rothen Nadeln angeschossen. Aber er analysirte es nicht. Liess er dagegen die Kohlensäure in der Lust aus der Lösung weggehen, so fiel ein rothes Pulver nieder.

Ich habe schon bei der vermeintlichen Kobaltsäure im Vorhergehenden zwei Doppelsalze von schwefelsaurem und salpetersaurem Kobaltsesquioxyd und Ammoniumoxyd augeführt, worauf ich bier hinweise.

Zinksalze.

Schaffner") hat das phosphorsaure Zink-Phosphorsaures
Zinkored oxyd untersucht. Es besteht aus Zn² P + 4H, was 1 Atom Wasser mehr ist, als Graham gefunden hat. Es wird nicht, wie das Talkerdesalz, im Sieden zersetzt.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 251.

<sup>&</sup>quot;) Ann. d. Chem. und Pharm. L, 148.

Favre \*) hat ein Salz untersucht, welches Kohlensaures allmälig aus einer Lösung von frisch gefälltem kohlensaurem Zinkoxyd in einer concentrirten Lösung von kohlensaurem Ammoniak anschiesst, und es zusammengesetzt gefunden aus 2 Atomen neutralem kohlensauren Zinkoxyd mit 1 Atom Ammoniak = 2Zu C + NH3. In siedendem Wasser verliert es Ammoniak und Kohlensäure und setzt sich dann als schweres Pulver ab.

Ammoniak.

Aus der Flüssigkeit, welche diese Krystalle abgesetzt hat, schlägt sich durch Kochen dieselbe pulverförmige Verbindung nieder.

Völckel") hat ein Salz analysirt, welches Bleisalze. erhalten wird, wenn man eine siedend gemengte Jodblei mit Lösung von Jodkalium und Salmiak mit essigsaurem Bleioxyd vermischt, mit der Vorsicht, dass kein bleibender Niederschlag entsteht. Beim Erkalten schiesst dann daraus ein Salz in seideglänzenden hellgelben Nadeln an, welches aus 2 Atomen Jodblei und 1 Atom Chlorammonium besteht Es wird auch erhalten,  $= 2PbI + NH^+CI.$ wenn man Jodblei in einer siedenden Lösung von Salmiak anflöst und die Lösung dann langsam erkalten lässt. Es wird durch Wasser zersetzt, indem sich darin Salmiak auflöst mit Zurücklassung von pulverförmigem Jodblei.

Salmiak.

Lawrence Smith \*\*\*) hat die Einwirkung Schwefelsaures Bleioxyd. verschiedener Ammoniumoxydsalze auf schwefelsaures Bleioxyd untersucht und gefunden, dass sie alle dasselbe zersetzen. Salmiak und salpe-

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 478.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 252.

<sup>\*\*\*)</sup> Sillimans Americ. Journ. XLVIII. 95.

tersaures Ammoniumoxyd bringen, wenn man sie damit kocht, schwefelsaures Ammoniumoxyd und Chlorblei oder salpetersaures Bleioxyd hervor. Kohlensaures und oxalsaures Ammoniumoxyd bewirken ähnliche Veränderungen.

Essigsaures Ammoniumoxyd löst es im Sieden auf und wird es damit bis zur Trockne verdunstet, so schiesst schwefelsaures Ammoniumoxyd in einer nicht krystallisirenden Masse von essigsaurem Bleioxyd und essigsaurem Ammoniumoxyd an.

Weinsaures Ammoniumoxyd löst es, wie bereits bekannt war, schon in der Kälte auf, und wird das Ungelöste einige Zeit darin liegen gelassen, so verwandelt es sich in weinsaures Bleioxyd. Kocht man sie zusammen, so trübt sich die Lösung allmälig von kleinen Krystallen, welche weinsaures Bleioxyd sind, was sich absetzt.

Citronensaures Ammoniumoxyd löst es kalt in noch grösserer Menge auf, und kocht man es damit, so löst sich noch mehr darin auf. Beim Erkalten schlägt sich dann ein pulverförmiges Doppelsalz von citronensaurem Bleioxyd und citronensaurem Ammoniumoxyd nieder, welches nach dem Auswaschen keine Schwefelsäure enthält. Es versteht sich, dass die Lösung der Ammoniaksalze hierbei concentrirt sein muss. Die Zersetzung ist immer durch die Löslichkeit des Bleisalzes dariu bedingt. Mit verdünnten Flüssigkeiten erhält es sich in Folge seiner Unlöslichkeit darin.

Kersten ') hat gezeigt, dass schwefelsaures

<sup>&#</sup>x27;) Journ. für pract. Chem. XXXI, 491.

Bleioxyd, wenn man es in Wasser liegen lässt, worin zugleich organische Stoffe vorbanden sind, mit der Zeit zu Schweselmetall reducirt wird, gleichwie bekanntlich dies mit den sehweselsauren Alkalien, dem Gyps und anderen schweselsauren Salzen der Fall ist.

Wittstein ') hat eine Reibe von Versuchen Essigsaures über die ungleich gesättigten Verbindungen des Bleioxyds mit Essigsäure angestellt und aus diesen Untersuchungen folgende Schlüsse gezogen:

Bleioxyd.

Die Essigsäure kann sich nicht mit mehr als mit 3 Atomen Bleioxyd auf 1 Atom Säure verbinden. Eine Verbindung, welche 6 Atome ent-Was man für eine solche bält, existirt nicht. Verbindung gehalten bat, ist ein Gemenge von Pb5 Ac mit Blèioxyd gewesen. (Darin hat sich jedock Wittstein geirrt, denn diese Verbindung schiesst in langen Nadeln an. Wahrscheinlich hat er zu concentrirte Lösungen gehabt, worin es sich nicht bildet, weil es darin unlöslich ist).

Um Pb3Ac zu bekommen, muss man einen Ueberschuss an Bleioxyd anwenden, der grösser ist, als eigentlich erfordert wird.

Ueber die Wismuthsalze sind Untersuchungen Wismuthsalze. von Arppe ") und von Heintz ") ausgeführt worden. Arppe hat sich hauptsächlich mit den Verbindungen des Wismuths mit Chlor und mit Jod beschäftigt.

<sup>&#</sup>x27;) Buchn. Rep. Z. R. XXXIV, 181.

<sup>&</sup>quot;) De Jodeto Bismutico, Spec. Acad. die 5 Jun. 1844. De Chloreto Bismutico, Spec. Acad. d. 9. Oct. 1844. Ifelsingforssiae.

<sup>\*\*\*)</sup> Poggend. Ann. LXIII, 55 und 567.

Chlorwismuth, angeschossen aus einer in der Wärme gesättigten Lösung in Salzsäure, enthält 2 Atome oder 5,31 Procent Krystallwasser.

Das basische Chlorwismuth, welches Wasser aus dem neutralen Salz niederschlägt, wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus Bi Cl5 + 2Bi + 3H. [Bei + 1250 wird es wasserfrei. Jacquelain gibt an, dass ein eben so zusammengesetztes, wasserfreies basisches Salz erhalten werde, wenn man krystallisirtes Chlorwismuth so lange erhitzt, als noch Salzsäure davon weggeht, während ein Strom von Wassergas darüber geleitet wird, weisse glänzende Schuppen bildend, die sich nicht im Feuer verändern. Dagegen wird das zweibasische Salz, welches auf nassem Wege erhalten wird, durch trockne Destillation zersetzt, indem Chlorwismuth überdestillirt und ein Rückstand bleibt, der in der Hitze gelb und nach dem Erkalten weiss ist. Nach der Analyse ist er ein sechsbasisches Salz = Bi Cl3 + 6Bi.

Doppelsalze von Chlorwismuth. Diese haben keine Neigung zu zerfliessen, aber sie werden durch Wasser zersetzt, indem zweibasisches Chlorwismuth ungelöst zurückbleibt.

Die Kaliumsalze. 1. Löst man 2 Atomgewichte Wismuthoxyd in Salzsäure auf und setzt dann 1 Atomgewicht Chlorkalium hinzu, so erhält man durch Verdunstung lange rhombische Prismen, zuweilen mit zwei an den Seiten abgestumpften Kanten, so dass sie sechsseitig sind. Sie besteben aus 2K Cl + Bi Cl<sup>3</sup>.

2. Werden 3 Atomgewichte Wismuthoxyd in

Salzsäure aufgelöst und 2 Atomgewichte Chlorkalium hinzugesetzt, so erhält man beim Verdunsten ein anderes Salz, welches ebenfalls in rhombischen Prismen anschiesst, die aber regelmässiger sind, und aus 3K El + Bi El<sup>5</sup> bestehen.

Die Natriumsalze. Löst man 2 Atomgewichte Wismuthoxyd in Salzsäure auf und setzt dann 1 Atomgewicht Chlornatrium hinzu, so schiesst nach dem Verdunsten ein Doppelsalz in sechsseitigen gestreisten Prismen an, der Form des Salpeters ähnlich. Sie bestehen aus 2Na Cl + Bi Cl<sup>5</sup> + 2H. Aus der Mutterlauge werden, wenn man das Chlornatrium in grösserer Menge angewandt hat, von Neuem Krystalle erhalten, welche den vorhergehenden ähnlich sind, aber welche das Chlornatrium in Verhältnissen enthalten, dass sie vielmehr einer Zusammenkrystallisirung als einer chemischen Verbindung gleichen. Arppe fand z. B., auf 1 Aequivalent Bi Cl<sup>5</sup>, 18 Atom Chlornatrium.

Die Ammoniumsalze sind ganz dieselben, wie sie von Kalium erhalten werden. Sie hilden sich auf dieselbe Weise und haben dieselbe Krystallform wie diese.

Jodwismuth. Dás Jod vereinigt sich schwierig mit Wismuth, es dunstet beim Erhitzen grösstentheils weg und lässt das Wismuth zurück. Am
besten wird es erhalten, wenn man 1 Theil salpetersaures Wismuthoxyd in 8 Theilen Wasser
auflöst, welches mit so viel Salpetersäure vermischt worden ist, dass es nicht dadurch zersetzt
wird, und eine Lösung von Jodkalium in 8 Theilen Wasser hineintropft. Der Niederschlag, welcher violetbraun ist, wird rasch mit kaltem Was-

ser gewaschen, ausgepresst und getrocknet. Er ist dann fast schwarz und nimmt unter dem Pistill einen metallischen Strich an.

Noch feucht wird er leicht durch Wasser zersetzt, besonders durch warmes, zu einem röthli-Nach dem Trocknen ist chen basischen Salze. dazu Kochen erforderlich und es findet dann doch nur schwierig statt. Er ist sowohl in Salpetersäure als auch in Jodwasserstoffsäure auflöslich and wird daraus sowohl durch Wasser als auch durch Alkohol basisch niedergeschlagen. Die mit Alkohol ausgefällte Lösung ist gelb und wird beim Verdunsten kastanienbraun. Wenn die Lösung anfängt sauer zu riechen, so setzt sie kleine schwarze Krystalle von Jodwismuth ab, welche das Waschen mit Wasser vertragen ohne davon angegriffen zu werden. Nach weiteren Verdunsten gibt sie ein saures Jodwismuth, welches am besten auf die Weise erhalten wird, dass man Jodwismuth in Jodwasserstoffsäure auflöst und die braune Lösung in einer Evaporationsglocke verdunsten lässt, wobei dann dunkelbraune, rhombische Octaëder oder geschobene Prismen anschiessen. sind saures Jodwismuth und bestehen aus Bi J5 +HJ+8H, worin der Wassergehalt 10,01 Procent beträgt. Diese Krystalle rauchen selbst in trockner Lust sehr stark und geben Jodwasserstoffsäure und Joddämpfe ab. Dagegen ist das saure Salz nicht zerfliesslich. Durch Wasser wird es, wie das neutrale Salz, in basisches Salz zer-Die saure Flüssigkeit enthält keine Spur von aufgelöstem Wismuth.

Zweibasisches Jodwismuth, Bil5 + 2Bi, wird

erhalten, wenn man das neutrale Salz mit siedendem Wasser zersetzt. Es hat eine rothe Farbe. ist unlöslich in Wasser, Jodkalium, Chlorkalium und in den entsprechenden Natriumverbindungen. Durch Kalibydrat wird es schwierig zersetzt, selbst im Sieden kaum vollständig. Besser und vollständiger geschieht dies in kohlensaurem Ammoniak, wenn die Wirkung durch Wärme unterstützt wird. Beim Erhitzen in offenem Feuer verwandelt es sich unter Entwickelung von Jod in Wismuthoxyd.

Fünfbasisches Jodwismuth, Bi 13 + 5Bi, soll erhalten werden, wenn man Jodwismuth durch Eintropfen des Nitrats in eine Lösung von 1 Th. Jodkalium in 1700 Theilen Wasser, oder durch Eingiessen einer Lösung des Jodürs in Salpetersäure oder Jodwasserstoffsäure in eine grosse Quantität Wasser oder auch in eine geringere Quantität Wasser, welches eine kleine Menge kaustischen Kali's enthält, sowie auch, wenn man Jodwismuth mit weniger Jodkalium übergiesst, als dass es sich ganz darin auflösen kann. Die Verbindung ist brandgelb und verhält sich in ihren übrigen Reactionen wie die vorhergehende.

Doppelsalze von Jodwismuth. Kalium-Wismuthjodür, 2KI+BiI<sup>5</sup>, wird erhalten, wenn man eine etwas concentrirte Lösung von Jodkalium mit Jodwismuth sättigt, wobei sich das zuletzt hinzugesetzte in das brandgelbe basische Salz verwandelt. Die Lösung ist roth und gibt in der Evaporationsglocke rothe Krystalle, welche längliche sechsseitige Schuppen bilden, die dem rhombischen System anzugehören scheinen. Sie ent-

halten Wasser, dessen Quantität grösser als 4 Atom aber weniger als 2 Atome gefunden wurde. Sie werden durch Wasser zersetzt, welches zweibasisches Jodwismuth abscheidet.

Vermischt man die Lösung des Jodkaliums mit einer Lösung von Jodwismuth in Jodwasserstoffsäure in hinreichender Menge, so schiesst daraus beim Verdunsten im Exsiccator zuerst ein Ueberschuss an Jodkalium an, wenn dieser vorhanden ist, und darauf feine schwarze Krystalle von einem sauren Doppelsalze, welches aus 4KI + BiI<sup>5</sup> + HI besteht. Sie rauchen in trockner Luft, geben Jodwasserstoffsäure ab und werden roth. Sowohl die schwarzen als auch die rothen Krystalle lösen sich in wenig Wasser vollkommen auf. Durch mehr Wasser wird Jodwismuth daraus abgeschieden, und durch noch mehr Wasser das zweibasische Salz.

Heintz hat ebenfalls die Verbindungen des Wismuths mit Chlor und mit Jod untersucht. Er analysirte wasserfreies Chlorwismuth und fand dessen Zusammensetzung mit der theoretischen Voraussetzung übereinstimmend.

Das basische Chlorwismuth, welches durch Wasser niedergeschlagen wird, fand er eben so zusammengesetzt wie Arppe. Dagegen erhielt Heintz ein anderes basisches Salz, welches bei der Sublimation des Chlorwismuths in Wasserstoffgas gebildet wurde, und welches sich zwischen dem sublimirten Chlorwismuth ansetzte, von dem sich aber das neutrale Salz verflüchtigen liess, und welches durch die angewandte Hitze nicht verändert wurde. Es wurde eben so zu-

sammengesetzt gefunden, wie das vorbergehende, und es scheint von ähnlicher Art gewesen zu sein, wie das Jacquelain'sche Salz.

Das Jodwismuth erhielt Heiutz in einer Atmosphäre von Kohlensäuregas sublimirt. Zuerst ging ein wenig Jod weg, und dann folgte Jodwismuth in Gestalt eines rothbraunen Gases, welches sich zu grünen metallisch glänzendeu Flittern condensirte. Die Zusammensetzung = Bil<sup>5</sup> und Eigenschaften stimmten ganz mit dem überein, welches auf nassem Wege erbalten wird.

Heintz bemerkt, dass das Wismuthoxyd eine bestimmte Ungeneigtheit hat neutrale Salze zu bilden, und es glückte ihm nicht, irgend ein anderes neutrales Salz zu finden, als das krystallisirte salpetersaure Wismuthoxyd. Aber er hat sich auch nicht viele Mühe gegeben, die Umstände aufzusuchen, welche zur Hervorbringung von denjenigen dieser Verbindungen, deren Existenz vermuthet werden konnte, erforderlich sind.

Er löste Wismuthoxyd in Schweselsäure auf Schweselsaures und verdunstete die Lösung bis zur Trockne, aber Wismuthoxyd. da er keinen Punkt bemerken konute, bei dem ein coustantes Product zu erhalten sein würde, so glühete er den Rückstand stärker, bis er gelb geworden war und aushörte, Schweselsäure in grösserer Menge zu entwickeln. Hier ist jedoch immer der Punkt zu beobachten, wann die Schweselsäure einige Grade über ihrem Siedepunkte verdunstet worden ist, wo dann wahrscheinlich die neutrale Verbindung zurückbleibt, und die Säure eine noch bedeutend höhere Temperatur ersordert, um daraus ausgetrieben zu werden. Die Zusammensetzung des Rückstandes

war = BiS. Er löste sich nicht in Wasser aber wohl in Salpetersäure und in Schweselsäure.

Versetzt man eine gesättigte Lösung von Wismuthoxyd in Salpetersäure mit Schweselsäure, so entsteht ein Niederschlag, welcher sich nuter einem Mikroscope als aus lauter seinen Nadeln bestehend zeigt. Die sind aus BiS² + 3H zusammengesetzt. Der Wassergehalt darin beträgt 7,85 Procent. Man erhält auf diese Weise kein anderes Salz, wie viel Schweselsäure man auch zusetzen mag. Uebergiesst man es mit Wasser, so zersetzt es sich, und der wohl ausgewaschene Rückstand besteht dann aus BiS + 2H.

Doppelsalz mit schwefelsaurem Kali.

Durch Vermischen einer Auflösung von salpetersaurem Wismuthoxyd mit einer Lösung von neutralen oder saurem schweselsauren Kali im Ueberschuss entsteht ein Niederschlag, welcher ein Doppelsalz ist, welches aus 3 Atomen schwefelsauren Kali's und 1 Atom neutralen schwefelsauren Wismuthoxyds besteht = 3KS + BiS3. Aus einer möglichst verdünnten Lösung schlägt schweselsaures Kali ein anderes Salz nieder, dessen Zusammensetzung nicht immer recht constant erhalten wird, sich aber doch so deutlich der Formel 2KS + BiS2 + H nähert, dass kein Zweifel übrig bleibt, dass dieses Doppelsalz den Hauptbestandtheil davon ausmacht. Diese beiden Salze werden durch Wasser zersetzt, wobei sie BiS+ 2H ungelöst zurücklassen.

Salpetersaures Wismuthoxyd.

Das krystallisirte salpetersaure Wismuthoxyd besteht aus Bi N³ + 9H, worin der Wassergehalt 16,86 Procent beträgt. Bei der Analyse des basischen Salzes, welches Wasser daraus abseheidet, bekam er lauter variirende Resultate, nämlich 79 bis 82 Procent Oxyd und 15,40 bis 48,29 Proc. Salpetersäure. Eine deutliche Folge davon, dass nicht die Umstände wahrgenommen wurden, unter denen ein bestimmtes von den mehreren basischen Salzen erhalten worden wäre, welche Salpetersäure mit dem Wismuthoxyd bildet, und von denen hier nur Gemenge erhalten wurden.

Der Niederschlag, welcher durch phosphor-Phosphorsaures naures Natron in einer Lösung von salpetersaurem Wismuthoxyd. Wismuthoxyd gebildet wird, ist = BiP. Er ist ein krystallinisches Pulver, welches in Salpetersäure so schwer aufföslich ist, dass man diese mit Vortheil anwenden kann, um dasselbe auszuwaschen. Es verändert sich nicht durch Wasser, schmilzt nicht, reducirt sich beim Erbitzen in Wasserstoffgas zu Phosphorwismuth, welches in noch stärkerer Hitze einen Theil von seinem Phosphor verliert, welcher davon abdestillirt. Durch Koblenoxydgas wird es nicht reducirt.

Durch Fällen einer Lösung von salpetersuurem Kohlensaures Wismuthoxyd mit kehlensaurem Alkali und Ko-Wismuthoxyd. chen mit der alkalischen Flüssigkeit im Ueberschuss erhält man einen Niederschlag, welcher aus Bic besteht. Derselbe löst sich in Salpetersäure und in Salzsäure mit Brausen auf.

Fällt man eine Lösung von salpetersaurem Oxalsaures Wismuthoxyd mit Oxalsaure, so erhält man ein Wismuthoxyd. oxalsaures Wismuthoxyd, welches ein Paar Mal mit Wasser ausgekocht und dann mit siedendem Wasser ausgewaschen werden muss, um es von Salpetersäure zu befreien. Dann bildet es ein

weisses, krystallinisches Pulver, welches sich in Salzsäure auflöst, aber wenig in Salpetersäure. Zwischen + 200° und + 240° wird es zersetzt, wobei es nur Kohlensäure gibt, wenn es rein war. (Vom Rückstand ist nicht die Rede.) Es besteht aus 2\vec{B}i\vec{C}^5 + 3\vec{H}, worin der Wassergehalt 4,08 Procent beträgt. Heintz glaubt, dass das zuerst sich niederschlagende Salz =\vec{B}i\vec{C}^3 sei, welches nachher durch das Kochen und Waschen in siedendem Wasser in dieses verwandelt wurde.

Wismuthsalze Stromeyer\*) gibt an, dass wenn man kryvon Arsenik zu stallisirtes salpetersaures Wismuthoxyd zu Pulver
befreien.
zerreibt und dieses mit starker Salpetersäure auswäscht, alles Arsenik daraus ausgezogen wird.

Rupferselze. Rammelsberg \*\*) hat eine Verbindung beKupferchlorid
mit Schwefelguecksilber. denden Anflösung von Kupferchlorid mit frisch
durch Schwefelwasserstoff gefälltem Schwefelquecksilber, Hg, erhalten wird, wodurch sich dieses
in einen orangegelben Körper verwandelt, der
sich durch fortgesetztes Kochen nicht weiter mehr
verändert. Er wurde zusammengesetzt gefunden

 Dithioniger Säure
 5,01

 Schwefel
 . . . . 13,09

 Chlor
 . . . . . 9,13

 Kupfer
 . . . . . 16,02

 Quecksilber
 . . . 57,04

Rammelsberg hält ihn für ein Gemenge von 2 Atomen schwefelbasischem Quecksilberchlorid (HgCl + Hg) mit 3 Atomen Schwefelkupfer,

<sup>&#</sup>x27;) Archiv d. Pharm. XXXIX, 165.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 401.

Cn, ein wenig freiem Schwefel, und 17,81 Procent von einem von ihm früher dargestellten dithionigsauren Doppelsalze = 3HgS + 5CuS.

Beim Erhitzen schmilzt er, und darauf gibt er Schwesel, Quecksilberchlorid und zuletzt Zinnober. Der Rückstand ist dann sest. Er wird nicht von Salzsäure angegriffen, aber von Salpetersäure wird er mit Zurücklassung von Schwesel ausgelöst. Durch Kali wird er schwarz, und die Flüssigkeit enthält dann Chlorkalium und dithionsaures Kali.

Die Kupferchloridlösung, woraus dieser Körper niedergeschlägen wurde, ist braun und scheidet beim Vermischen mit Wasser Chlorür ab. Ausserdem enthält sie Queeksilberchlorid, aber keine Schweselsäure.

Ich führte im vorigen Jahresberichte, S. 226, Schweselssures einige vorläufig mitgetheilte Augaben über die Kupseroxyd.

Zusammensetzung basischer Salze von Kupseroxyd mit Schweselsäure an. Den ham Smith') hat nun seine Versuche darüber zussührlich mitgetheilt.

Werden 2 Atomgewichte schwefelsaures Kupferoxyd in Wasser aufgelöst und die Lösung mit 1 Atomgewicht Zinkoxyd gekocht, so entsteht ein grüner Niederschlag, welcher aus Cu<sup>5</sup>S + 2H besteht.

Wird ein, mit Kali im Ueberschuss aus 1 Theil schwefelsauren Kupferoxyds gefälltes Kupferoxyd mit einer Lösung von 1 Th. desselben Salzes gekocht, so bekommt man dasselbe Salz.

Fällt man eine Lösung von schwefelsaurem

<sup>\*)</sup> Lond. and Ed. Phil. Mag. XXIII, 196.

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

Kupferoxyd mit kaustischem Kali so genau aus, dass in der Flüssigkeit kein Kupferoxyd zurückbleibt, oder fällt man eine Lösung von diesem Salze unvollständig mit kohlensaurem Natron; so ist der Niederschlag = Cu+S + 3H.

Dieses Salz wird blassblau und mit 5 Atomen Wasser erhalten, wenn die Lösung, welche mit kaustischem Kali gefällt werden soll, sehr verdünnt ist und das Alkali in der Quantität hinzugesetzt wird, welche zur Ausfällung des Kupferoxyds erforderlich ist, und so dass die Flüssigkeit gerade bemerkbar alkalisch reagirt.

Setzt man kaustisches Kali zu einer nicht verdünnten Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd bis zu einem geringen Ueberschusse, so erhält man einen hellblauen Niederschlag = Cu58+6H, welcher auf einem Sandbade 2 Atome Wasser verliert und olivengrün wird.

Kane's Salz = Cu8S bat Smith nicht hervorbringen können. Er schliesst seine Abhandlung mit wichtigen Einwürfen gegen Graham's und Kane's Ansichten von diesen Verbindungen, in Betreff welcher ich jedoch auf die Abhandlung verweisen muss.

Kohlensaures

Ueber kohlensaures Kupseroxyd sind Versuche Kupferoxyd. von Brunner\*) und von Favre \*\*) mitgetheilt worden.

> ... Brunner fand, dass das in der Kälte gefällte blaue kohlensaure Kupferoxyd aus Cu2C + 2H besteht, und dass es unter Wasser in erhöhter

<sup>\*)</sup> L'Institut, No. 547. p. 214.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 116.

Temperatur, die aber nicht bis zum Sieden gehen darf, grün wird, zusammen sinkt und sich körnt, ohne eine Spur Kohlensäure zu verlieren. Aber es verliert dabei 1 Atom Wasser und wird Cu<sup>2</sup>C + H. Wird es mit Wasser gekocht, so geht Koblensäuregas davon weg, wodurch es braun und nachber schwarz wird. Am Ende geht diese Entwickelung von Kohlensäure sehr langsam vor sich. Brunner hält es für ein Gemenge von Oxyd mit noch unverändertem Cu<sup>2</sup>C.

Favre hat dieselben Verbindungen untersucht, aber er hat bei der Redaction seiner Versuche den merkwürdigen Irrthum begangen, dass er für die grüne Verbindung zwei Reihen von Analysen angibt, welche die Zusammensetzung von der blauen nach Brunner geben, und daraus schliesst er, dass die grüne = Cu<sup>2</sup>C + 2H und die blaue Cu<sup>2</sup>C + 3H sei.

. Brunner's Zahlen stimmen für die grüne Verbindung völlig mit den meinigen überein.

Aber Favre hat eine neue Verbindung entdeckt, welche erhalten wird, wenn man kohlensaures Kupferoxyd in kohlensaurem Ammoniak
auflöst und die Lösung mit ihrem doppelten Gewicht Alkohol verdünnt, worauf man sie sich
selbst überlässt. Nach 12 Stunden hat sich das
Salz abgesetzt in langen dunkelblauen Nadeln,
welche CuC + NH<sup>5</sup> sind, und welche durch Wasser zersetzt werden, mit Zurücklassung von grünem kohlensauren Kupferoxyd. Beim gelinden
Erhitzen in einer Retorte gibt es bei + 2000
kohlensaures Ammoniumoxyd, Kupfer, Kupferoxydul und ein wenig Stickgas.

Essigsaures
Kupferoxyd
mit Queksilberchlorid.

Wöhler') hat gefunden, dass wenn man in der Kälte gesättigte Lösungen von Quecksilberehlorid und essigsaurem Kupferoxyd vermischt und das Gemische in einem offenen Gefässe stehen lässt, daraus ein Doppolsalz in tief blauen, aus feinen Nadeln zusammengesetzten Halbkugeln anschiesst. Das Salz besteht nach Hütteroth's Analyse aus CuÄc + 2HgCl. Es ist untöslich in kaltem Wasser. Siedendes Wasser zieht daraus Quecksilberchlorid und ein wenig essigsaures Kupferoxyd aus, mit Zurücklassung eines basischen Kupferoxydsalzes.

Quecksilbersalze. Quecksilberchlorid.

Im Jahresberichte 1844, S. 66, machte ich auf einige Verhältnisse des Quecksilberoxyds aufmerksam, je nachdem es auf trocknem oder nassem Wege bereitet worden ist, welche zwel isomerische Modificationen auszuweisen schienen, gleichwie beim Schwefelquecksilber und Quecksilberjodid. Diese Ausicht ist nun von Millon ") bestätigt worden, welcher fand, dass das mit kaustischem Kali gefällte gelbe Oxyd durch Digestion mit einer Lösung von dem Chlorid ein gelbes basisches Salz bildet, dass aber das rothe Oxyd ein schwarzes Salz liefert, während aber beide eine gleiche Zusammensetzung haben. Dabei geschieht es, dass wenn man die geringste Quantität von dem schwarzen Salze oder von dem rothen Oxyd bei der Bereitung des gelben Salzes zusetzt, sich alles in das schwarze Salz verwandelt.

Auch Roucher") hat dieselben basischen

<sup>&#</sup>x27;) Privatim mitgetheilt.

<sup>&</sup>quot;) L'Institut, No 564, p. 346.

<sup>&</sup>quot;") Das. p. 347.

Chiloride and ausseridem ein drittes beobachtet, welches weiss und knystallimisch sein soll, aber er bet die Zueimmenbetzung desselben nicht bestiment. Burch zeines Wasser wird es braun, aber weit schwieziger durch wasserfzeien Alkohol.

Millon fand aussesdem, dass wenn men in Doppelsals mit der Kälte gesättigte Lösungen gleicher Atomge- chromsaurem wichte von Queckeilberchlorid und zweissch-chromsaurem Keli warm: vermischt und dann erhalten lässt, sich darung schäne rothe Krystalle absetzen, in sternförmigen: Gruppen, von rechtwinkligen Prismon mit Assitiger Zhepitating. Das Salz beiteht ans KCr2 + HgCh, gibt ein gelben Pulver und beim Rehitzen sublimirtes Chlorid. Aether and Alkehol siehen deraus Chlorid aus und lassen des Kalisalz zorück. 1. 1

Millon And such, dass Quenkailteraldorid Quecksilberin einer Lösung durch Jod: zeuschat. wind zinden: sich Jedid niederschlägt und Chlerjeid hervongbbracht wird. Degegen wird das Jodid beim Brhitzen im Chlegges zeraetzt, indem: sich dans, water Entwickelang wen Jod:, Quecksilberehlerid bildet. بر براون ار

Selmin', lug daranf ansmerksam gemacht, dass sich das Quecksilherjadid in alles seinen Lösungen in der gelben Medification, hefindet, von den auch diese gelb sind. Löst man das Jodid in Alkohol puf und tropft man diese Lösung in. kaltes Wassen, so schlägt es sich gelb nieder. Let degegen des Wasser bis, zu einem gewissen Grade erwärmt worden, so ist der Niederseldag roth gefable. Man crhalt des Jodid zuweilen aus

<sup>&#</sup>x27;) L'Institut, No 534, p. 102.

der Alkohollösung selbst gelb angeschessen. Die Doppelsalze schiessen häufig gelb an und werden nachher roth. Löst man das Jodid in einer Lösung von Chlorid, so krystalleiren sie zusammen daraus sehr häufig gelb aus:, aber die Krystalle werden nachher mit der Zeit roth und sogleich, wenn man sie zerstösst.

Silbersalze. Cyansilber.

Glassford und Napier') haben Versuche mit dem Sibercyanid angestellt: Um es rein zu erhalten, empfehlen sie, dass aust eine Lösung von Kalinmsilbercyanid mit astpetersaurem Silbercyd niederschlägt, indem alle fremden Stoffe, welche dieses Doppticals enthalten han, z. B. Kalinmeisencyantr oder Chlorverbindungen, in der Flüssigkeit aufgelöst bleiben, wenn man die Fällung nicht gar zu weit fortsetzt.

Das Cyanid wird über + 1250 braun; so wie anch wenn man es dem Sonnenlichte aussetzt. Mit dem gleichen Volum Wasser verdänute Schwefelsäure zersetzt es im Sieden mit Entwickelung von Cyanwasserstoffsäure. Salpetersäure wirkt nicht darauf. Salzsäure bildet damit Chlorefiber und Cyanwasserstoffsäure. Im Sieden löst es sich in concentrirten Lösungen der Chlorure von Alkalieu und von alkalischen Brden. Bs löst sich in Kaliumeisencyanür und man kann aus dieser Lösung ein oder einige bestimmte Balze erhalten, die aber nicht genauer untersucht worden sind. wird auch von dithionsaurem Natron aufgelöst, worauf die Lösung beim Verdansten ein krystallisirtes Salz liesert.

Sie haben gefunden, dass das Doppelsalz da-

<sup>&#</sup>x27;) Lond. and Ed. Phil. Mag. XXV, 66.

von mit Cyankalium nach dem Verdunsten, ausser den gewöhnlichen Krystallen in sechsseitigen Blättern, kleine rhombische Prismen gibt. Die ersteren sind wasserfreies KCy + AgCy, und die letztere enthalten 1 Atom oder 4,34 Procent Wasser KCy + AgCy + H.Die Krystalle lösen sich in 8 Theilen kalten und in 1 Th. siedenden Wassers, vertragen das Kochen, verändern sich nicht in der Lust, werden aber im Sonnenlichte äusserst leicht braun.

Die Lösung dieses Salzes gibt mit: Schwefelsaurem Manganoxydul keinen Niederschlag. Eisenoxydulsalzen einen braunweissen Eisenoxydsalzen einen braungelben Kobaltsalzen einen rothen sich ins Vio-

lette zichenden Niederschlag, Zinksalzen einen weissen Zinnoxydulsalz einen gelbweissen Bleisalzen einen weissen Kupferoxydsalzen einen hellgrünen! Quecksilberchlorid einen weissen

Das von Liebig bervorgebrachte Doppelsalz von Chlorsilber und Cyankalium haben sie nicht darstellen können. Silbereisencyanür wird vou Cyankalium aufgelöst, und waren die Proportionen richtig, so erhält man Kaliumsilbereyanid und Kaliumeiseneyanür in getrennten Krystallen. Eine ähnliche Wirkung übt Cyankalium auf Silbereisencyanid aus.

Ich habe gefunden '), dass sich kohlensaures Kohlensaures Silberoxyd sehr leicht und ohne Farbe in kaustischem Ammoniak auflöst, und dass dann Alkohol

Silberoxyd-Amomniak.

<sup>1)</sup> Ösversigt af K. V. Akad. Förhandl. 1844. p. 203.

aus dieser Lösung ein weisses krystallinisches Salz niederschlägt, welches kohlensaures Silberoxyd-Ammoniak ist. Wird der Alkohol oben auf die Lösung gegossen, und damit an einem kalten Orte stehen gelassen, so schiesst dasselbe schwierig an den Berührungsflächen der Flüssigkeiten Ich versuchte zur in rhombischen Blättern an. leichteren Krystallisirung desselben einen Theil mit Alkohol auszufällen und dann durch Erwärmung der Flüssigkeit dasselbe wieder darin auf-Dies fand zwar statt, aber dabei bilzulösen. dete sich zugleich auch das gefährliche Berthollet'sche Knallsilber, welches sich den Krystallen einmengte, die nachher daraus anschossen. Salz wird in der Luft zerstört und lässt gelbes kohlensaures Silberoxyd zurück. Es ist ausserst leicht in Wasser auflöslich, und die Lösung schiesst, wenn man sie der freiwilligen Verdunstung überlässt, an der Obersläche an, aber dabei geht gleichzeitig Ammoniak von dem Salze weg, so dass man eine gelbe krystallinische Kruste von koblensaurem Silberoxyd erbält. Es ist unlöslich in Alkohol, aber ammoniaksrcier Alkohol zieht daraus Ammoniak aus und lässt kohlensaures Silberoxyd zurück.

Goldsalse. Cyanür. Glassford und Napier\*) haben das Goldcyanür und dessen Doppelsalz mit Cyankalium studirt, aber da Himly's Versuche (Jahresb. 1844, S. 223) diesen Gegenstand weit vollständiger aufgeklärt haben, so übergehe ich hier ihre Versuche. Dasselbe gilt von Jewreinow's ") Versuchen über diese Verbindungen.

<sup>\*)</sup> L. and. E. Phil. Mag. XXV, 56.
\*\*) Pharmac. Centralblatt, 1844, S. 250.

Claus') hat ein Doppelsalz von Rirodanka- Platinsalse. linm mit Platinrhodanid, eine früher ganz unbe-Kalium-Plaunbannte Verbindung, bervorgebracht. Es wurde auf die Weise erbalten, dass er Platinsalmiak im Sjeden in einer eencentrirten Lösung von Rhodankalipp auflöste. Beim Erkalten schoos dann das Doppelsels ans der Lösung: in schönen zinnoberrethen Krystellen au, welche aus i Atom Rhodankelium und 4 Atomi Platinghodanid bestehen. Iridium gab gist ähnliches "taher, weniger schör goffirhtes Sals.

Die Oxyde von Iridium; 'Camium und Rhodium merden von Bliedanwasserstoffsäuse aufgelöst, die Lösungen aber lessen zerfliessliche Massen zarijek, die hick ausserdem leicht zersetzen.

Chans fond fenner, dass bich Kolium-leidium- leidiumsesquichlorid, wonn man es mit 8 Theilen Wasser anrührt und darin derch schweftigsaures Gas, welches hinemeelestet wird, zersetzt, ganz daris auffögt, und dass nich, wenn man dann die freie Säute in der noch warmen Lösung genau mit Kali sättigt, Kaliem-Iridiumscognichlorus in kleinen asgitförniges Kryatalies desaus absetzt, walche gleich nach ihret Bildung sehr glänsend sind und in Roth und Grun spielen. Dieses Sals besteht nach seiner Analyse aus 8KOl 4 Ir Clo. Es ist leicht lösligh in Wasser. Wirth die Säure, nicht mit Alkeli gerättigt, sondern die Lösung vendun! stet, so schienst darans ein braunes Salzian, gemengt mit einem blessrothen und einem farblesen (schwelliggsugen), welche noch nicht hinreichend untersuebt worden sind.

chlorür.

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Acad. Förbandl, II, 2,

Doppelsalze chlorid mit schwefliger Säure.

Fremy's Entdeckung, Osmism und Iridium von Iridium in ihren Doppelsalzen durch schweslige Säure zu und Osmium-scheiden, ist allerdinge sehr anwendbar, um einen Chlorkalium, grossen Theil von dem Osmiumsalze zu scheiden, behandelt mit welches häufig in erstaunlicher Quantität darin enthalten sein kann, ohne dass es aus der Farbe des Salzes erkannt wird, aber man darf nicht glauben, dass sie eine quantitative Scheidungsmethode wäre. Ich habe beide Salze für sich mit schwefliger Säure behandelt und gefunden, dass sie sich beide dadurch ganz gleich zersetzen, und dass dies nur ungleich leicht geschieht. Das Iridiumsalz wird zuerst zersetzt und aufgelöst, und zersetzt man es nicht völlig, sondere unterbricht die Zersetzung, wenn der Rückstand noch stark dunkelbraun ist, so möchte ich glauben, dass man den aufgelösten Theit! frei von Osmium erhält, aber ich habe dies nicht geprüften Setzt man die Zersetzung fort, bis der Rüchstand schön roth ist, so erhält man das anaufgelöste Osmbamsalz frei von Iridium, aber in der Lösung ist viel Osmiumsesquichlorur aufgelüst enthalten.

Zersetzt man die reinen Salze für nich und unterwirft man sie dann dereelben Behandlung, so zeigen sie eine bewundernswürdige Achnlichkeit, so dass man wehl glauben konnte, dass man es mit einerlei Metall zu than bätte. Die Osmiumlösung wird jedoch durch die schweslige Saure, wonn diese im Deberschuss vorhanden ist, fast farbles, aber eie nimmt beim Verdunsten die braune Farbe wieder an. Das farblose, schwestigsaure Doppelsalz von Iridium hat grosse Neigung, regelmässig anzuschiessen. Es ist jedoch für sich schwerlöslich; das von Osmium ist viel schwerer löslich und nimmt gern Pulverform an. Die Sesquichlorursalze sind beide braun und krystallisiren erst bei der freiwilligen Verdunstung sehr concentrirter Lösungen unregelmässig und schwierig.

Die sehweslige Saure macht jedoch diese Reduction zu Sesquichlorur sehr verwickelt, in Folge der schwefigsauren Doppelsalze, welche sich ein-Ich habe daher eine andere Methode versucht, hauptsächlich in der Absieht, um das Ruthenfum abscheiden zu konnen, dessen Sesquichlorur-Doppelsalz in Alkohol auflöslich ist. Das Chlorid-Doppelsalz wurde mit Wasser bei + 600 bis +80° digerirt und frisch gefalltes Quecksilberehlorür in kleinen Portionen nach einander hinzugesetzt. -- Das Doppelsalz wird in dem Maasse aufgelöst, als es sich dadurch zersetzt, und wenn man sieht, dass sich alles Salz aufgelöst hat und noch ein wenig Quecksilberchlorur ungeföst ist, so wird filtrirt. Setzt man das Quecksilbersalz im Ueberschuss hinzu und kocht, so wird das aufgelöste Salz zu Chlorur reducirt, und zuletzt bleibt anch davon sehr wenig übrig, so dass man einen sehwarzen, pulverförmigen Niederschlag von Iridinm oder Oskifum erhält, verbanden mit einem bestimmten Atomverhältnisse Quecksilber. Davon entsteht auch immer etwas, wenn der Versuch mit aller Sorgfalt ausgeführt und nicht zu weif getrieben wird. Verdonstet man die braune Sesquiehlorurfösung durch Verdonsten, im Fall dies erforderlieb ist, and tropft man sie dann in Alkohel, so schlägt sich das Sesquieblorur-Doppelsalz von Iridium oder von Osmium, frei von Ruthenium, nieder, oder beide gemengt, wenn sie zugleich vorhanden waren. In dem Alkohol blei-

edi und

ben Quecksilberchlorid und des Butheniumsenquichlorür-Doppelsalz aufgelöst, welches letztere nach gelindem Glüben des Salzes zurückbleibt.

In Betreff der dunklen Farhe, melche die Doppelsalze des Iridiumsesquichlorurs häufig erhalten, und welche Claus der Gegenwart von Ruthenium zuschreibt, so ist dieses doch nicht immer die Ursache davon. Das Kalium-dridiumchlerid wird in einer Lösung in Wasser durch fortgesetates Sieden zergetzt, die dabei weggehenden Dampfe haben einen gehwachen Geruch nach Chlor und man erhält eine äusserst dunkel gefärbte Lösung, welche sehr wenig von dem Chlorid-Doppelsalze absetzt, und es wird dann durch Alkohol bald mit brauner und hald mit grünlicher (von Braun und Blau) Farbe piedergeschlagen; der Niederschlag löst sich leicht in Wasser und gibt ein gehrierig krystallisirendes, hraunes oder blanes Salze wahrscheinlich ein Tripelane von Segquichlorus und Chlorid mit. Chlorkalium, promi to produce a constant

Uransalze.

Verhindungen des Urans fortgesetzt. Nachdem Verhindungen des Urans fortgesetzt. Nachdem er zuerst erklärt; hatte, dass die höheren sehmefelsauren Salge, von Urannund, malche ieh, in dem Jahrenberichte 1843, S. 124, angeführt hahe, nicht erhalten werden könnten, hat er doch das eine davon, nämlich US? dangentellt, angenobossin ann einer viel saureren Mutterlange, als seh angewandt hatte, und er hofseinte es davon; auf einem Ziegehteine im Exsiconter. Be worde ans USS + He zusammengesetzt gefunden. In Betreff von USS

the state of the s

Ann. de Ch. et de Phys. XII, 657.: ....

erklärt er, dass er es nicht babe darstellen können und glaubt, dass es nicht existire.

Zweisach-schweselsaures Methyloxyd wurde mit Uranoxyd gesättigt und verdunstet, wobei ein Syrup zorückblieb, der erst nach mehreren Monaten in einer sehr trocknen Lust Krystalle gab. Das Salz ist zersliesslich. Wenn Me Methyloxyd bedeutet, so kann die Formel für seine Zusammensetzung mit MeS + ÜS + H ausgedrückt werden.

Weinsaures Uranoxyd wird erhalten, wenn man Uranoxyd bis zur Sättigung in Weinsäure auflöst und die Lösung zur Krystallisation verdunstet. Durch Krystallisation beim Erkalten und durch freiwillige Verdunstung wird das Salz mit verschiedenen Wassergehalten erhalten. Das wasserfreic Salz besteht aus ÜTr. Das in der Wärme angeschossene enthält 1 und das audere 2 Atome Wasser, wovon 1 bei + 150° weggeht. Aber das zurückbleibende Atom lässt sich noch nicht einmal bei + 200° daraus entfernen.

Weinsaures Uranoxyd-Antimonoxyd schlägt sich in der Kälte gelatinös und gelb nieder, wenn man eine Lösung von salpetersaurem Uranoxyd mit einer Lösung von weinsaurem Antimonoxyd-Kali vermischt. Werden siedende Lösungen von 1 Theil salpetersaurem Uranoxyd und 3 Th. weinsauren Antimonoxyd-Kali's vermischt, so setzt sich daraus beim Erkalten eine Masse von seideglänzenden, strahligen, gelben Krystallen ab, welche sich mit kaltem Wasser sehr wohl auswaschen lassen. Das Salz besteht aus ÜTr+SbTr+9H, aber nach dem Trockaen im luftleeren Raume ent-

hält es 2 Atome Wasser. Bei + 2000 wird es metamorphosirt, indem es 4 Atome Wasser auf die Weise verliert, welche bei weinsauren Antimonoxyd-Doppelsalzen gewöhnlich ist. Inzwischen wurde bei der Analyse des so veränderten Doppelsalzes 1/2 mal so viel Wasserstoff erhalten, als der Versuch hätte geben dürfen.

Antimonsalze. monialis.

Schweitzer') hat Versuche mit weinsaurem Tartarusanti- Antimonoxyd-Kali in der Absicht angestellt, um auszumitteln, welche von den vorgeschlagenen Formeln für die Zusammensetzung desselben als am richtigsten anzusehen sei, ob KTr + SbTr oder KTr+SbTr3+KSb. Er fand dass Ammonisk das Antimonoxyd daraus niederschlägt und NH+Tr + KTr bildet, und dass Salpetersäure SbTr dadurch daraus abscheidet, dass sich Salpeter und KTr2 bilden, womit weinsaures Antimonoxyd keine Verbindung eingeht. Er gibt daber der ersteren und angenommenen Ansicht den Vorzug.

Chromsalze.

Peligot") hat das von Moberg (Jahresh. 1844, S. 219) entdeckte Chromehlorur untersucht. Er gibt unrichtig au, dass Moberg die Zusammensetzung desselben nicht ausgemittelt hätte, und erklärt durch Zeugen bestätigen zu können, dass er es ein ganzes Jahr früher entdeckt habe, als Moberg's Arbeit herausgegeben worden wäre. Es klingt wunderbar genug, wenn Jemand, der die kleinste neue Beobachtung sogleich in der nächsten Versammlung der französischen Academie der Wissenschaften an seinen Namen hängt,

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 470.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 528.

ein fast dreijähriges Geheimniss aus einer so capitalen Entdeckung, wie diese, macht.

Peligot fand, dass man, wenn Chromchlorid aus Chromoxyd und Kohle durch Glühen in Chlorgas bereitet wird, bei einem Punkte, wo noch nicht alles Chromoxyd zersetzt worden ist, nach beendigter Operation in dem Gemenge von Kohle und Chromoxyd feine weisse Nadeln bekommt. welche Chromehlorur sind, und welche sich unter Entwickelung von Wärme mit blauer Farbe auflösen. Inzwischen fand er Moberg's Bereitungsmethode, durch Reduction des Chlorids mit Wasserstoffgas, doch anwendbarer. Will man in diesem Falle das Chlorur ohne alle Einmengung von nengebildetem Chromoxyd erhalten, so muss das Wasserstoffgas nicht allein trocken sein, sondern auch frei von allem eingemengten Sauerstoffgas. Er leitete daher sein Wasserstoffgas über glühendes Kupfer und trocknete es danu über concentrirte Schwefelsäure und über Chlorcalcium.

Das zu diesem Chlorür reducirte Chlorid bildete eine zusammengewebte weisse Masse, die sich bei Abschluss der Luft in luftfreiem Wasser mit blauer Farbe auflöst, welche aber mit ausserordentlicher Begierde Sauerstoff einsaugt und grün Er fand die Zusammensetzung desselben gleichwie Moberg (Jahresb. 1844 S. 232) = CrCl.

Eine recht merkwürdige Eigenschaft dieses Chlo- Chromchlorid. rürs besteht darin, dass das indifferente Chromchlorid, welches ganze Monate lang unter Wasser liegen kann, ohne dass sich mehr als eine Spur davon auflöst, wenn man es mit einer, selbst äusserst schwachen Lösung von dem Chlorur übergiesst, sich aus dieser Modification in die lösliche

mit einer solchen Schuelligkeit verwandelt, dass es sich sogleich mit Wärme-Entwickelung auflöst. Dies ist eine rein katalytische Wirkung, weil sie auf verhältnissmässig grosse Quantitäten von dem indifferenten Chlorid ausgeübt wird. wickelung von Wärme gehört der raschen Vereinigung des Chlorids mit Krystallwasser an. Peligot fand nämlich, dass diese Lösung des Chlorids, wenn man sie im luftleeren Raume verdunstet, körnige Krystalle gibt, welche aus ErEl5 + 12H bestehen, worin der Wassergebalt 39 Procent beträgt. Als er das aus chromsaurem Bleioxyd mit Salzsäure und Alkohol gebildete Chromchlorid verdunstete, so bekam er keine Krystalle, sondern eine trockne grüne Masse, welche 6 Atome Krystallwasser enthielt, aber sich mit Entwickelung von Wärme in Wasser auflöste. Diese beiden Salze sind zerfliesslich.

Wir kommen aber wieder auf die Lösung des Chlorurs zurück. Wird sie mit Salmiak vermischt, so färbt sie sich durch Oxydation roth. (Chlorid-Doppelsalz, welches weiter unten angeführt werden soll.)

Kali schlägt daraus, wie bereits angeführt wurde, unter Entwickelung von Wasserstofigas Oxyd-Oxydul nieder.

Schwefelkalium, K, fällt schwarzes Cr aus, welches im Ueberschuss des Fällungsmittels unauflöslich ist. Chromsaures Kali scheidet daraus einen braunen Körper ab, welcher Cr ist, und welcher sich in einem Ueberschusse des Fällungsmittels mit grüner Farbe wieder auflöst. Sie schlägt Calomel aus einer Lösung von Queck-

silberchlorid und Kupferchlorür aus einer Lösung von Kupferchlorid nieder, u. s. w.

Ich habe gefunden, dass Cyankalium aus dem Chromcyanür. Chlorür Chromcyanür mit weisser Farbe niederschlägt, welches in einem Ueberschuss von Cyankalium unauflöslich ist.

Peligot fand ferner, dass, wenn man verdünnte luftfreie Lösungen von dem Chlorür und Chromoxydul.
von essigsaurem Natron zu gleichen Atomgewichten vermischt, das Gemische sich roth färbt und nach einer Weile kleine rothe Krystalle von essigsaurem Chromoxydul absetzt, welche niederfallen, und welche nach dem Aufsammeln auf einem Filtrum in einer Atmosphäre von Wasserstöffgas oder Kohlensäuregas gewaschen werden müssen. Das Wasser dazu muss durch Aufkochen von Luft befreit und auf + 50° wieder erkaltet sein. Was sich während der Zeit oxydirt, wird jedoch von dem Waschwasser mit grüner Farbe aufgelöst

Es ist sowohl in Wasser als auch in Alkohol wenig auflöslich, und es oxydirt sieh selbst in einer trocknen Luft zu einem in Wasser löslichen Pulver = CrÄc<sup>2</sup>.

und damit weggeführt. Dieses Salz besteht aus:

Wird Chromchlorür in einer Lösung von schwe-Schwefelsures felsaurem Kali aufgelöst und die Lösung mit luftfreiem Alkohol vermischt, bis sich ein Niederschlag zu bilden anfängt, und die Flasche dann wohl verschlossen, so setzen sich daraus im Laufe einiger Wochen blaue rhombische Prismen ab. Diese bestehen aus KS + CrS + 6H. Das Salz wird in der Luft sogleich grün.

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

ĊrÄc + H.

Ich habe gefunden"), dass beim Fällen der blauen Salze von Chromoxyd mit kohlensaurem Ammoniak in geringen Ueberschuss kohlensaures Chromoxyd in der blauen Modification erhalten wird. Löst man dieses in kalter Salzsäure auf, was langsam stattfindet, so erhält man blaues Chromchlorid in Lösung, deren Verdunstung im Exsiccator ich nicht versucht habe. In gelinder Wärme wird sie sogleich grün.

Doppelsalze von Chromchlorid.

Wird eine Lösung von zweisach-chromsaurem Kali, Natron oder Ammoniumoxyd mit Salzsäure und wenig Alkohol versetzt, und diese Flüssigkeit im Wasserbade bis zur Trockne verdunstet. wobei es Salzsäure sein muss, was zuletzt weggeht, so bleibt eine rothe, sich stark in's Violette ziehende Salzmasse zurück, welche aus Rel +Cr Cl<sup>5</sup> besteht, und welche also ein Doppelsalz von beiden Chlorverbindungen ist. Sie löst sich mit rothvioletter Farbe in wenig Wasser, aber diese Farbe geht in wenig Minuten in Grün über, und bei einer freiwilligen Verdunstang der Lösung schiesst daraus das alkalische Chlorür an, um dessen Krystalle das Chromchlorid einen grünen Syrup bildet. Durch Verdunstung im Wasserbade wird daraus das Doppelsalz sehr unvollständig wiedergebildet, wenn nicht Salzsäure hinzugesetzt wird. Die Salze zerfliessen und zersetzen sich in der Luft.

Werden sie in trockner Form mit wasserfreiem Alkohol behandelt, so löst dieser daraus grünes Chlorid auf, und das Ungelöste zerfällt zu einem schön rosenrothen Krystallmehl, welches auf ein

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844. S. 206.

Filtrum genommen, mit wasserfreiem Alhohol gewaschen und in der Wärme getrocknet wird. Diese Salze bestehen aus 3RCl + CrCl<sup>5</sup>. Sie lassen sich in einer trocknen Flasche gut aufbewahren, aber in der Luft verwandeln sie sich langsam in eine von zerfliesslichem grünen Chromchlorid durchfeuchtete Masse von dem alkalischen Salze. In Wasser lösen sie sich mit gelhrother Farbe auf, welche in wenig Augenblicken in Grün übergeht.

Fremy") hat das rosenrethe Kaliumsalz geschmolzen erhalten, als er neutrales chromsaures Kali mit Kohlenpulver vermischte und das Gemenge in Chlorgas glübete. Dadurch bekam er Kohlenoxydgas, aublimirtes Chromehlorid und das geschmolzene Salz als Rückstand. Er analysirte es nicht, und behauptet dass es nicht auf nassem Wege gebildet werden hönne, weil es auf die angeführte Weise durch Wasser zersetzt werde.

Chromcyanid ist bis jetzt unbekannt gewesen. Chromcyanid. Ich ") habe es erhalten, indem ich Chromehlorid in eine Lösung von eisenfreiem Cyankalium tropfte, wobei es sich grauweiss niederschlägt, ohne sich sichtbar in der farblosen Flüssigkeit aufzulösen. Tropft man umgekehrt Cyankalium in das Chlorid, so löst sich der Niederschlag lange Zeit mit unveränderter grüner Farbe wieder auf. Ist die Lösung warm, so löst sie mehr von dem Cyanid, als in der Kälte auf; dasselbe geschieht mit einer blanen Lösung von Chromalaun, welcher dabei sogleich grün wird. Zuletzt lässt es sich jedoch

\*) Ann. de Chem. et de Phys. XII, 460.

<sup>&</sup>quot;) Öfversigt of K. V. Acad. Förhandl. 1844. p. 267.

völlig ausfällen. Nach den Aufsammeln ist es blaugrau, und indeb dem Waschen und Trocknen hat es noch dieselbe Farbe, aber etwas dunkler. Setzt man eine Lösung von Cyankalium zu der Lösung des Chromehlorids in Akkobol, welche bei der Zersetzung der Doppelsalze erhalten wird, no schlägt sich daraus ein gelätinsses, dunket nichtes Chromeyanischnieder, welches nach dem Waschen und Trocknen schwarz ist und einen glasigen Bruch hat, über eine grauhlaues Pulver gibt, wie dan im Wasser gefällte.

Kalium-Chromcyanid.

Das Chromoyanid kann bei Luftabschluss geglüht werden, ohne dass es sich zersetzt. Das
sehwarze, auf. dem Bruck glasse bekält beim Glüben in Wassersteffen seine Farbe und seinen glasigen Bruch. Es löbt zieh im Sieden mit grüner
Farbe in Salzsäure auf und wird durch Ammoniak
blaugrau darans niedergeschlagen. Das noch seuchte
Cyanid löst sich in Säuren, selbst in Essigsäure
mit grüner Farbe auf. Durch hanstisches Kali
wird is in der Wärme zu Oxydhydrat zersetzt.
Die Lösung hat einen Stich-ins Gelbe von aufgelöstem Cyanid in Gestalt von einem Doppelsalze.

Eine atarke Lösung wen Cyankaliam löst, wens man sie mit noch feuchtem Chromcyanid in einem verschlossenen Gefässe lauge Zeit digezirt, dasselbe allmälig mit gelber Farbe auf und Alkohol fällt dann aus der Lösung einen gelben Niederschlag, der ein Doppelsalz ist, welches nach dem Außösen in wenig Wasser hei freiwilliger Verdunstung krystallisirt. Be ist leicht löslich in Wasser und die Lösung entwickelt, wenn man sie mit Salmiak vermischt und digerirt, Cyanammonium, indem das Cyanid niederfällt. Chromcyanid-Eiseneyanür bil-

11.

det sich nicht direct, indem Kaliumeiseneyanür weder die blazen noch die grünen: Chromonise fällt, weder kalt moch warm: Setat men aber dana Salmiak hinzu and verdunstet, so entwickelt sich Cyanammonium und die Verbindung setzt sich in Gestalt einer tief grünen Gallert ab, welche nach dem Waschen und Trocknen sehwarz aussieht, aber ein grünes Pulver gibt.

Diese Verbindung gibt ein gelbes Tripelsalz mit Kaliameisencyanur, welches orhalten wird, wenn man eine Lösung von dem Chlorid mit der Lösung von Kaliumelsencyanür in geringerer Quantitat vermischt, als zur Zersetzung des Chlorids erforderlich ist, und dann mit Alkohol niederschlägt. Der Niederschlag ist dunkelgelb, und war die Flüssigkeit bei 'seiner Billiung warm und wird nicht mehr Afköliof hinzbgefügt, als bis der Niederschlag anfängt permanent zu werden, so schresst er beim Erkalten in gelben Krystallen an. Das Salz wird dunn mit 'Afkoliol' ausgewaschen. Es enthält Wasser, welches unter Fatisciren verloren geht, wobei die Farbe heller wird. Durch Wasser wird es zersetzt, welches Kaliumeisencyanür auszieht, ein wenig von der Doppelverbindung auflöst, und ein anderes pulverformiges gelbes Tripelsalz zurücklässt; Welches weniger Kalliumeisencyanur enthält.

Krüger ') hat gezeigt, dass wenn man Chrom- Chromalaun. alaun mit sehr wenig Wasser kocht, so dass er grun wird, und ihn dann mit Alkohol wieder ausfillt, der Alkohol einen Theil der Schweselsaure auszieht, und dann die syrupdicke Flüssigkeit, welche abgeschieden wird, KS+ ErS2 ist. Wird

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 218.

dieses Salz wieder in Wasser aufgelöst und die Lösung sich selbst überlassen, so geht es nicht mehr in den blauen krystallisirenden Chromalaun über, wenn nicht die abgegebene Quantität Schwefelsäure wieder binzugefügt wird.

Nach Leykauf ') kann diese mit Alkohol gefällte Verbindung, wenn man sie in einer angemessenen Menge Wassers auflöst und die Lösung mit ein wenig Gummi vermischt, als grüne Dinte und zum Mahlen von Karten angewandt werden.

Chemische
Analyse.
Entdeckung
und Bestimmung des
Schwefels.

Kemp ") hat folgende Methode angegeben, um Schwefel in Mineralsubstanzen zu entdecken aud zu bestimmen. Man reibt ein Schwefelmetall zu einem feinen Pulver, vermischt dieses mit der dreifachen Gewichtsmenge chlorsauren Kali's, legt das Gemenge in ein Rohr, wie man es zu einer organischen Analyse anwendet, und erhitzt dies Rohr ganz so, wie bei einer organischen Analyse, bis sich alles darin oxydirt hat, worauf man die Salzmasse aus dem Rohr auflöst. Die klare Lösung wird abgegossen und das Ungelöste mit Königswasser behandelt, um Kieselerde aufzulösen und abzuscheiden. Dann werden die Lösungen vermischt und durch Chlorbarium niedergeschlagen. Auf diese Weise geschieht die Operation rasch und sicher. Es scheint als könnte diese Operatious-Methode noch zweckmässiger werden, wenn man die schwefelhaltige Substanz zuerst mit einer abgepassten Quantität kohlensauren Kali's vermischen würde, um die freigewordene Säure aufzu-

<sup>\*)</sup> Pharmac. Centralbl. 1844. S. 927.

<sup>&</sup>quot;) Chemical Gazette, No 37, p. 214.

nehmen und die Bildung von basischem Salz mit dem Metalloxyd zu vermeiden.

Dieselbe Methode sei auch anwendbar zur Bestimmung des Schwefel- und Phosphor-Gehalts in organischen Körpern, (erfordert aber hier gewiss grosse Vorsicht).

Als eine leichte Entdeckungsmethode eines ge- Entdeckung ringen Gehalts von Chlorlithium im Chlornatrium von Chlorligibt Stein ') an, das Gemenge vor dem Löthrohre Chlornatrium. in dem Ochr eines Platindrahts zusammen zu schmelzen und noch warm in Talg einzutauchen, worauf man diesen, nachdem der Draht daraus wieder hervorgezogen worden ist, anzündet. Ist der Lithiou-Gehalt bedeutender, so sieht man an dem Rande der Flamme den röthlichen Schimmer. welcher Lithion auszeichnet, aber er kommt immer bervor, wenn die Flamme in Begriff steht zu verlöschen. Mit 4 Procent Chlorlithium ist er sehr schön, aber auch bei 1/10 Procent noch bemerkbar.

Bekanntlich sehlägt kohlensaures Ammoniak dasScheidung des Wismuth aus Salpetersäure nieder; aber Arppe \*\*) Wismuths bei hat gezeigt, dass in Fällen, wo Salzsäure in der Lösung enthalten ist, das Wismuthoxyd wohl ausgefällt wird, aber in Gestalt von basischem Chlorwismuth, gemengt mit kohlensaurem Wismuthoxyd, und dass dieses basische Salz dann nicht durch einen Ueberschuss des Fällangsmittels zersetzt wird. Wird danu der Niederschlag vor dem Wägen geglüht, so raucht neutrales Chlorwismuth weg, oder man erhält mit dem freigewordenen

\*) Journ. für pract. Chem. XXXI, 362.

<sup>\*\*)</sup> De Jodeto Bismutico, Spec. Acad. Helsingforssiae. 5. Juni 1845.

Oxyd das überbasische Salz, und in beiden Fallen wird das Gewicht unrichtig. - Er scheint nicht versucht zu haben, die Wismuthlösung in eine Lösung des kohlensauren Ammoniumoxyds zu tropfen, wodurch wahrscheinlich kein brisches Salz niedergeschlagen wird. Anstatt dessen fällt er das Wismuth aus einer chlorheitigen Lösung durch Schwefelwasserstoff, wäseht den Niederschlag mit Wasser, welches Schwefelwasserstoff enthält, löst ihn dann in reiner Salpetersaure, und schlägt hierauf diese Lösung durch kohlensaures Ammoniak nieder.

Schweslige dungsmittel untauglich.

Als Scheidungsmittel verschiedener Körper gab Säureals Schei-Berthier vor einigen Jahren das ungleiche Verbalten derselben zu schweftiger Säure an, indem dieselbe mit einer Menge von Oxyden schwerlösliche Salze gibt, von denen sich gewisse im Sieden niederschlagen, andere aber sich erhalten, z. B. löst sich ein Gemenge von Thonerde - und Bervllerdehydrat in schwefliger Saure auf, und wird dann die Lösung gekocht, so fällt die Thonerde nieder, aber nicht die Beryllerde. Diese analytische Methode ist von Böttinger") einer sehr verdienstvollen Prüfung unterworfen worden. selbe hat gezeigt, dass wenn auch Berthier's Versuche richtig sind in so weit sie die reinen, ungemengten Oxyde betreffen, sie doch in ihrer Auwendung zu chemischen Analysen gunz unrichtig sind. Denn 1) bekommt man gemengte Niederschläge in allen versuchten Fällen, und 2) oxydiren sich die Niederschläge während des Waschens auf Kosten der Luft, wodurch sieh ein

<sup>\*)</sup> Annal. der Chem. und Pharmac. LI, 397.

lödiches schwefelsaures Balz bildet, welches dem Waschwasser folgt.

Ich führte im Jahresberichte 1844, S. 177, Cyankalium einige Zweisel an, ob eine von Liebig angegebene als Scheidungs-mittel des Scheidungsmethode von Kobalt und Nickel durch Nickels von ein Gemenge von eyansaurem Kali und Cyankalium in Rücksicht auf Leichtigkeit und Sieherheit der verher bekannten Methode durch Auffösen in Ammoniak und Ausfüllen mit Kali vorgezogen werden könne. Diese Zweifel, welche ich noch bege, haben Liebig") missfallen, der nun behauptet, dass ich seine Methode unrichtig angegeben hätte, wiewohl ich sie durchaus nicht angeführt habe, sondern nur die Zweisel, daher ich die nähere Darstellung der Methode nicht für nöthig Er beweist nun die Zuverlässigkeit der Methode mit folgenden Worten: ,,es liegt in denselben die grösste Bereicherung, welche der Mineralanalyse in den letzten Jahren an allgemeinen Scheidungsmitteln zu Theil geworden ist". Indessen blosse Worte sind keine Beweise.

leh führte im Jahresberichte 1837, S. 160, Dobereieine von Döbereiner angegebene Methode an, ner sone me-Platinerze zu analysiren, darin bestehend, dasserze zu analyman alle fremden Metalle aus der Lösung des Brees durch Kalkmilch ausfällt. Diese Methode grändet sich auf die von Sir John Herschel gemachte Erfahrung, dass Platinfösungen an einem dunklen Orte nicht durch Kalkhydrat gefällt werden, was aber geschieht, wenn man sie damit in's Sonneulicht stellt. Claus") hat diese ana-

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm. L. 294.

<sup>&</sup>quot;") Journ. für pract. Chem. XXXII, 483.

lytische Methode geprüst und gesunden, dass sie, wiewohl die Angabe von Herschel gegründet ist, doch nicht als analytische Methode anwendbar ist. Das Platinoxyd wird mit den übrigen Metallen gefällt, so bald eins von denselben vorhanden ist, was vor anderen mit dem Eisenoxyd stattfindet. Ich führe seine speciellen Resultate, welche er mit diesen Metallen für sich erhalten hat, nicht an, um nicht zu weitläufig zu werden. Sie beweisen, dass diese Methode nicht angewandt werden kann.

Gerichtlichchemische Analyse.

Fresenius ') hat einen sehr lesenswerthen Artikel mitgetheilt: Ueber die Stellung des Chemikers bei gerichtlich-chemischen Untersuchungen und über die Anforderungen, welche von Seiten des Richters an ihn gemacht werden können. Ich mache die Chemiker darauf aufmerksam, welche von Amts wegen Aufträge dieser Art bekommen.

Arsenikprobe.

Fresenius and v. Babo") haben die bis Fresenius und v. Babo. jetzt angewandten Methoden, in gerichtlich-chemischen Fällen Arsenik zu entdecken, einer sehr ausführlichen und gründlichen Kritik unterworfen, die Unvollkommenheiten und Verdienste derselben dargelegt und mit der Angabe einer ihnen eigenthümlichen Methode geschlossen, welche alle anderen zu übertreffen scheint, und welche in der Hauptsache darin besteht, dass das Arsenik aus den organischen Stoffen mit Salzsäure ausgezogen und durch einen Zusatz von chlorsaurem Kali in Gestalt von Arseniksäure aufgelöst

<sup>\*)</sup> Ann. der Cb. u. Pharm. XLIX, 275.

<sup>&</sup>quot;) Das. S. 287.

erhalten wird; dass man dam aus dieser Lösung das Arsenik als Schwefelassenik, niederschlägt und dieses mit kohlensaurem Natrou, und Cyankalium in einem Strom von trocknem Kohlensäuregas reducirt.

Die Einzelheiten davon sind in der Kürze folgende: Von der zur Untersuehung mitgetheilten Probe wird 1 abgenommen, und bei Seite gestellt, im Fall die Prüfung mit den übrigen 3 verunglückt. Diese 4 werden mit Salzsäure vermischt, welche im Gewicht ungefähr der trechnen Substanz in der Masse gleichkommt oder ein wenig mehr beträgt. Dann wird Wasser hinzugesetzt, so dass daraus ein dinner Brei wird. versteht sich von selbst, "dass man sich durch eine besondere Prüfung von der Abwesenheit des Arseniks in der Salzsäure vorher überzeugt bat. Das Gause wird in einer Porcellanschale im Wasserbade erhitzt, und nachdem sie warm geworden ist, in Zwischenräumen von 5 Minuten mit 🎖 Drachme fein geriebenen ehlorsauren Kali's medb einander vermischt, bis die Masse hellgelb unt dünnflüssig geworden ist. Dann werden sie ein Mal 2 Drachmen chlorsauren Kali's hinzugeneizt (ich bemerke, dass die Abhandlung nichts über das Verhältniss des Gewichts der anfänglichen Masse zu dem Gewichte von dem chlorsattren Kali enthält). Nach dem Erkalten wird alles durch Leinwand filtrirt und das Ungelöste mit siedesdem Wasser ausgewaschen, so lange das Wasser noch freie Säure enthält, worauf man das Waschwasser und die Lösung im Wasserbade bis auf ungeführ 1 Pfund verdunstet. Diese Flüssigkeit wird mit in Wasser aufgelöster schwefliger Säure

vermischt, bis der Geruch dansch nieht mehr versehwindet, und dann damit eine Stunde lang erhitzt, so dass alle schweslige Saure entsernt ist.

41

In die so erhaltene, gewöhnlich dunkle saure Lösung wird Schweselwasserstoff eingeleitet, bis sie in Folge eines darin aufgelösten Ueberschusses danach riceht, und dann 12 Standen lang in einer Temperatur von 4-300 erhalten, bis der Getuch nach Schwefelwasserstoff wieder verschwuuden ist. Der dadurch gebildete Niederschlog wird auf einem Filtrum gesummelt und im Wasserbade getrocknet. Die trockne Masse | welche ein unreines Schweselswenik ist; wird tropsenweise mit ranchender Salpetersaure versetut, bis sie damit durchfeuchtet ist und die Sture im Wasserbade davon wieder abgedonstet. Was daan zurückbleibt wird mit concentrirter reiner Schwefelsäure durchsenchtet und damit 3 Stunden lang im Wasserbade Leise erhalten, worauf man es in dinam Gelbado bis vza 4-4500 erhitzt, so dass die verkohlte Masse sprode wird. Der Rückstand wird im Wasserbade mit 10 bis 20 Theilen Wasser behandelt, filtrirt und der Rückstand gewasehen, bis das Durchgehende keine freie Saure mehr enthält, und das Waschwasser der Lösung hinzugeftigt. Die Lösung wird wie vorher durch Schwefelwasserstoff gefällt; der Niederschlag auf ein Filtrum genommen, davon wieder mit kaustisehem 'Ammoniak abgelöst, die Lösung im Wasserbade verdenstet, der Rückstand bei + 1000 getrocknet und mit dem Gefässe gewogen. nimmt einen Theil davon, nicht alles für den Fall eines Unfalls bei der Prüfung, und wiegt das

Gefüss wieder, wodurch man das Gewicht erhält. Man hat sich dann vorher ein Gemenge von 3 Theilen wasserfreien kohlensauren Natrons und 1 Theil Cyankalium gemacht, welches letztere nach Liebig's Methode (Jahresb. 4844, S. 475) bereitet worden ist. Von diesem Gemange nimmt man 12 Mal so viel, als des Schwefelgrsenik beträgt, and reibt beide mit einander in einem trocknen, glatten, am besten Achatmörser innig zusammen. Die Reduction geschieht in einem Barometerrohr, welches an einem Ende zu einem feineren Robr abagezogen und an dem anderen Ende offen ist. Man biegt nun einen Streifen von steiffem Papier zu einem Halbeylinder zusammen, der genau paset um darch des weitere Ende in das Rohr eingeschoben werden zu können, breitet das Gemenge darauf ans, von einem Ende bis zu dem anderen, schiebt es in das Rohr hinein, kehrt dann das Rohe zur Hälfte herum, so dass das Gemenge aus dem Halbeylinder auf die freie Hälfte des Glases fällt, zieht das Papier wieder heraus, und verbindet das weitere Ende des Rohr mit einem kleinen Apparate, welcher Kohlensäuregas entwickelt, welches vorher zum Trocknen durch Schweselsäure geht und welches sich so langsam entwickelt. dass in 1 Secunde nur eine Blase durch die Säure geht, rascher darf dies nicht stattfinden. Wenn dann die Kohlensäure keine Lust mehr mitführt, so wird das Gemenge in dem Rohe mit einer Spirituslampe erhitzt, von dem weiten Ende allmälig bis zu dem ausgezogenen, wobei das Kohlensäuregas die Arsenikdämpfe in dieser Richtung führt, und zuletzt werden diese in das ausgezogene Ende getrieben, worin sie sich ansammeln und an dem Glase einen spiegelnden Anflug bilden.

Sind andere Metalle mit vorbanden gewesen, so findet sich Blei in der Koble nach dem Auszieben der Schweselsäure, Quecksilber und Rupser in dem was Ammoniak von dem Schwefelarsenik aufgelöst hatte, und Ziun und Antimon in der Masse, woraus sich das Arsenik sublimirt hat.

Entdeckung

Bei Vergiftungen mit Phosphor ist es sehr von Phosphor. wiehtig, den Phosphor in nicht oxydirtem Zustande abscheiden zu können, indem mit der Darlegung von Phosphorsäure, welche unsehädlich ist, nichts besonderes bewiesen wird. Runkel') hat bei einem Fall von einer vermutheten Vergiftung mit Phosphor aus der Speise, von welcher der Getödtete zuletzt gegessen hatte, den Phosphor daraus durch Schütteln mit Schwefelkohlenstoff ausgezogen, welcher nach dem Abdestilliren aus einer Retorte in niedriger Temperatur den Phosphor zuräckliess, so dass er durch seine Brennbarkeit mit Phosphorflamme und Rauch erkennbar war.

Quecksilberchlorid.

Bei Vergistungen mit Quecksilberchlorid tritt immer die Schwierigkeit auf, dieses Gift aufzufinden, da es sich in fester Form mit Fibrin, Albumin und den festen Bestandtheilen des Körpers vereinigt und in dieser Form unlöslich ist. Clamor Marquart ") hat Gelegenbeit gehabt, eine Untersuchung mit einem kurz vorher Verstorbenen anzustellen, welcher selbst bekannt hatte, dass er 2 Loth Sublimat zu sich

<sup>&#</sup>x27;) Buchn. Repert. XXXV, 114.

<sup>&</sup>quot;) Jahrb. für pr. Pharmacie, VIII, 1.

genommen habe. In dem flüssigen Inhaft des Magens fand sich keine Spur mehr von Quecksilber, aber aus den in Wasser unlöslichen Contentis konnte mit Salzsäure und unterehlorigsaurer Kalkerde eine Spur von Quecksilber ausgezogen werden. Wurden aber die Magenhäute zerschnitten und derselben Behandlung unterworfen, so entstand eine klare Lösung, aus welcher Schwefelwasserstoff reichlich Schwefelquecksilber praecipitirte, durch dessen Untersuchung sich die Reactionen auf Ouecksilber darstellen liessen.

Diese Untersuehung führt jedoch immer die Unsieherheit mit sieh, dass hier nicht die Frage vorliegt, Quecksilber aufzufinden sondern Quecksilberchlorid. Denn die Contenta des Magens können das Chlorür enthalten, welches aus ganz unschuldigen Ursachen genommen sein kann, und keinen Theil an dem Tode gehabt hat.

In dem vorliegenden Falle liegt die ganze Sicherheit, dass der Verstorbene durch Sublimat getödtet worden ist, abgesehen davon, dass derselbe es vor dem Tode selbst bekannt hatte, nur in dem Umstande, dass das Quecksilber aus den gewaschenen Häuten des Magens ausgezogen wurde, mit dem sich Sublimat chemisch vereinigt, was mit Calomel nicht stattfindet.

Es bleibt also noch übrig, um diese Art von gerichtlich-chemischen Fällen unzweideutig zu machen, nach einer Methode zu suchen, wodurch der Sublimat aus der thierischen Verbindung durch Aether, concentrirtes Chlorkalium oder Chlornatrium u. s. w. ausgezogen wird, welche vielleicht eine überwiegende Vereinigungskraft dazu haben, so dass es offenbar wird, dass das Quecksilber als

Chlorid und nicht als Chlorur vorhanden gewesen ist.

Als Reaction auf die Gegenwart von Quecksilber in dieser aufgelösten Form empfiehlt Frampton!) die Lösung mit pulverförmigem Silber zu digeriren, so wie dies leicht durch Reduction des Chlorailbers mit Zink erhalten wird, oder nach S. 186 mit Kalilauge und Zueker. Dadurch werden Chlorsilber und Quecksilberamalgam gebildet, aug welchem das Quecksilber durch Glühen in einem an dem einen Ende zugeblasenen und gebogenen Robr als Metall entwickelt wird.

Apparate. säuregas.

Beetz \*\*) hat einen Apparat beschrieben, um Apparat zum in Wasserstoffgas auszuwaschen. Er ist zweck-Wasserstoffgas mässig, kann aber nicht ohne Zeichnung verstanoder in Kohlen-den werden. Derselbe hat die Unbequemlichkeit, welche jedoch in dem Falle, worin er von ihm angewandt wurde, gleichgültig war, aber nicht so in anderen Fällen, dass er nur den Inhalt des Filtrums, aber nicht die filtrirte Flüssigkeit gegen die Luft schützt.

> Folgender, ohne Zeichnung leicht verständlicher Apparat erfüllt alle Zwecke, welche beim Auswaschen in einem anderen Gas, als Luft, verlangt werden: Man legt eine matt geschliffene Platte von Spiegelglas in eine Unterlage von Holz ein, welche auf der Unterseite eingeschobene Querleisten hat um zu verbindern, dass sie sich wirft. Ausserdem lässt man eine Glasglocke mit dick umgebogenem Rand machen, so dass dieser geschlifsen werden kann, um lustdicht auf die Glasplatte

<sup>\*)</sup> Buchn. Rep. Z. R. XXXIII, 234.

<sup>&</sup>quot;) Poggend, Ann. LXI, 473.

zu fassen. Die Gloeke muss wenigstens 16 Zoll hoch sein und 3 Tubuli haben, einen grösseren in der Mitte und zwei am Rande. Am beguemsten ist es, wenn sie nach oben zu so wenig wie möglich gewölbt ist. In den im Mittelpunkte befindlichen Tubulus wird ein solcher Scheidetrichter eingeschliffen, wie ich in meinem Lehrbuche der Chemie, 4. deutsche Ausg. Bd. X, S. 270, beschrieben habe, dessen Rohr 14 bis 2 Zoll in die Glocke hineipreicht und dessen Hahn ein hinreichend grosses Loch hat, um nicht durch einen Niederschlag verstopft zu werden. Soll nun eine Filtration im Wasserstoffgas gemacht werden, so setzt man unter die Glocke ein passendes Filtrirgestell mit Trichter, Filtrum und das Gefäss, von dem die filtrirte Flüssigkeit aufgenommen werden Der Trichter wird darin so hoch gestellt, dass die Oeffnung des Rohrs vom Scheidetrichter wenigstens 4 Linie in den Rand des Filtrums hinunter reicht. Der Rand der Glocke wird nun mit Cerat bestrichen und luftdicht auf die Glasplatte Durch den einen Tubulus, in welches ein Glasrohr mittelst eines Korks eingesetzt ist, wird Wasserstoffgas in die Glocke geleitet, welches sich aus einer Gasentwickelungsflasche entwickelt, und durch den anderen Tubulus, welcher ebenfalls mit einem Kork und Rohr versehen worden ist, welches ausserhalb der Glocke ein Stück nach unten gebogen ist und in einem Gefässe mit Wasser endigt, wird das Gas herausgeführt, und dieses fortgesetzt, bis alle atmosphärische Luft in der Glocke durch Wasserstoffgas verdrängt und erseizt worden ist.

Anstatt einer Glocke mit 3 Tubulus kaun man Berzelius Jahres-Bericht XXV. 21 mit demselben Vortheil eine Glocke anwenden, die nur 1 Tubulus oben im Centrum hat, wenn in die Bodenplatte 2 Löcher eingeschliffen und in diese die Röhren eingekittet worden sind, welche das Gas zu und ableiten, was darin einen Vorzug hat, dass die Glocke rascher von Luft befreit wird, indem diese nach unten austritt, und das Wasserstoffgas sogleich hinauf in den oberen Theil der Glocke steigt.

Enthält dann die Glocke nur Wasserstoffgas, so wird der obere Stöpsel aus dem Scheidetrichter herausgezogen und dieser mit der Flüssigkeit gefüllt, welche filtrirt werden soll. Reicht diese dazu nicht hin, so wird so viel lustfreies Wasser nachgegossen, dass er voll wird, und dann der Stöpsel wieder eingesetzt. Der Hahn, welcher bis dahin verschlossen war, wird nun vorsichtig geößuet, so dass die Flüssigkeit nicht zu stürmisch ins Filtrum stürzt. Sie steigt darin nicht höher, als bis die Röhre unter die Oberfläche der Flüssigkeit in dem Trichter gekommen ist. Während dem wird die ausgeflossene Flüssigkeit durch Wasserstoffgas aus der Glocke ersetzt, was während der ganzen Filtration fortdauert. Sobald die Flüssigkeit in dem Filtrum sinkt, so dass die Trichterröhre entblösst wird, tritt Wasserstoffgas in dieselbe und dafür Flüssigkeit mit dem Niederschlage Ist der Scheidetrichter leer und noch Flüssigkeit zu filtriren vorhanden, so wird der Hahn zugeschraubt, der Stöpsel herausgezogen und der Trichter wieder gefüllt, worauf alles wieder wie vorher von Statten geht. Während der ganzen Filtration lässt man einen schwachen Strom von Wasserstoffgas hindurchgehen, was aber auch,

wenn alles dicht schliesst, unterlassen werden Dieser Apparat erfüllt bequem und vortrefflich seinen Zweck. Er braucht nicht immer so gress zu sein; immer aber muss doch die Röhre des Scheidetrichters von so dicken Glas sein, dass sowohl die Oeffnung darin als auch die in dem Hahn gross genug ist, um nicht durch den Niederschlag verstopft zu werden, und dass Gas und Flüssigkeit sich einander auswechseln können.

Reich \*) schlägt vor, anstatt Kuallgas zum Löth. Gaslöthrohr. rohr mit zusammengepresstem Gase, 2 Theile Kohlenoxydgas und 1 Th. Sauerstoffgas anzuwenden, mit deren Feuer ungefähr dieselbe Hitze hervorgebracht werde, wie mit Wasserstoffgas und Sauerstoffgas, und mit unendlich geringerer Gefahr vor Man braucht das Gas nur vor einer Explosion. dem Hahn durch ein Glasrohr bis zu der Löthrohr-Oeffnung zu führen, um die Entzündung nach Innen zu verhindern. Man muss vor die Oeffnung eine angezündete Spirituslampe halten, weil das Gas leicht verlöscht und die Flamme wegnehmen, ehe der Hahn zugeschraubt wird. Auf diese Weise hat er Kieselsäure zu Glas und 14 Gramm Platin zu einer Kugel geschmolzen. - Es ist klar, dass eine Zwischenlage von einigen Scheihen eines feinen Metallgewebes dieses Instrument ganz gefabrlos machen wird.

Schubert ") hat eine Tiegelzange beschrie- Tiegelzange. ben, welche zweckmässig zu sein scheint, die aber selbst vermittelst der von ihm dafür gegebenen Zeichnung schwierig zu verstehen ist. Ich gebrauche

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chemie XXXIII, 477.

<sup>\*&</sup>quot;) Das. p. 253.

zum Abnehmen oder Aufsetzen von Platintiegeln auf die Lampenflamme eine sehr einfache Zange, welche am besten durch Vergleichung mit einer Papierscheere verstanden wird, deren äusserste Enden an die hintere Biegung von zwei einander entgegen gekehrten C gelöthet sind, welche sowehl (die kleinsten als grössten Platintiegel von gewöhnlicheren Grössen gleich gut fassen.

## Mineralogie.

Die Fortschritte, welche die Mineralogie in Mineralogische den letzteren Jahren gemacht hat, sind in keinem Handbücher. ausführlicheren Werke europäischen Ursprungs zusammengefasst worden; dagegen sind im Laufe des verflossenen Jahrs zwei Arheiten dieser Art in den vereinigten Staaten von Nordamerica herausgekommen, nämlich die zweite Auflage von J. Dana's System of Mineralogy, welches alle bekannt gemachten Entdeckungen in die allgemeine Darstellung der Wissenschaft, eingeführt enthält, durchgängig bereichert mit wohl ausgeführten Zeichnungen von Krystallfiguren; und die von Francis Alger veranstaltete 5te Auflage von Phillips Elementary treatise on Mineralogy, mit bedeutenden Zusätzen von dem Herausgeber, und ebenfalls mit dem neuen Zuwechs der Wissenschaft und wohl ausgeführten Zeichnungen von Krystallfiguren bereichert. Durch diese Arbeiten ist einem wahren Bedürfnies für die Gegenwart in der Mineralogie abgeholsen worden. melsberg hat ein Supplementhest zu seiner vortrefflichen Arbeit: Handwörterbuch des chemischen Theils der Mineralogie, gegeben, dem in Zukunft mehrere nachfolgen sollen.

22

Pseudomorphosen. Haidinger") hat die bekannten Metamorphosen der Mineralien auf eine sehr wissenschaftliche Weise abgehandelt. Der Gegenstand ist eben so interessant als wichtig, und er verdient wohl in gründliche Betrachtung gezogen zu werden. Und dies ist in dieser Abhandlung geschehen, welche aber keinen kürzeren Auszug gestattet, so dass ich hier nur auf die Originalarbeit verweisen kann.

Neuo Mineralien.

In den Granitgängen auf Hitterö in Norwegen, welche merkwürdig sind wegen der vielen ungewöhnlichen Mineralien, die darin enthalten sind, z. B. Gadolinit, Orthit, phosphorsaure Yttererde u. s. w., hat Scheerer") zwei neue Mineralien gefunden, welche er Polykras und Malakon genannt hat.

Der Polykras (von nolve und zoacie, was aus Polykras. Vielem constituirt ist) ist in langen, platten linealähnlichen Krystallen angeschossen, welche 1 bis 11 Zoll lang sind und dem rhombischen (einund ein-axigen) System angehören. Sie haben eine schwarze Farbe mit vielem Glanz, sind in äusserst feinen Splittern bräunlich, ohne Durchgange, haben einen muscheligen Bruch, und sind nicht völlig so bart, wie Feldspath. Specif. Gew. = 5,10. Sie geben ein braunes Pulver, decrepitiren beim raschen Erhitzen, verglimmen beim anfangenden Glüben und werden braun, wie das Pulver. Sie schmelzen nicht vor dem Löthrohre. geben mit Flüssen ein Glas, welches in der ausseren Flamme gelb und in der inneren braun ist.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 161. 386.

<sup>&</sup>quot;) Das., p. 429.

Mit Soda auf Platin geben sie eine schwache Reaction auf Mangan. Von Salzsäure werden sie schwierig, aber von erhitzter Schweselsäure vollständig aufgelöst.

Er ist sowohl im Anschen als auch in der Zusammensetzung dem Polymignit ähnlich, aber er enthält Bestandtheile, welche in diesem nicht enthalten sind, nämlich Tantalsäure (Niobsäure) und Uranoxydul, so wie ein wenig Kalkerde und Manganoxydul. Eine quantitative Analyse wurde damit nicht versucht, da noch keine recht sicheren Methoden bekannt geworden sind, um diese Bestandtheile quantitativ zu scheiden.

Der Malakon (von μαλακος, weich) ist kry- Malakon. stallisirt, theils in isolirten Krystallen und theils in Gruppen, dem quadratischen (2 und 1-axigen) System angehörend. Die Farbe aussen dunkel ins Braune fallend, im Innern weissblau ins Graue fallend, mit schwachem Glasgisnz. Er besitzt Andentungen zu Durchgängen, die Härte ungefähr wie Feldspath. Specif. Gewicht = 3,90. beim Erhitzen zuerst Wasser und verglimmt dann im Glühen, was jedoch ein geübtes Auge erfordert um bemerkt zu werden. er eine ins Gelbe ziehende Farbe und ein specif. Gewicht = 4,22, wozu jedoch der Verlust an Wasser hauptsächlich beiträgt. Er schmilzt nicht vor dem Löthrohre, löst sich in Gestalt von Stücken nicht in Flüssen auf, aber als feines Pulver wird er davon aufgelöst mit Zurücklassung eines Kieselskeletts und mit schwacher Eisenfarbe. In Pulverform wird er nicht von Salzsäure aufgelöst, aber vollständig durch Schwefelsäure zersetzt, und am schnellsten durch Fluorwasserstoffsäure. War das Pulver geglüht worden, so ist es in allen diesen Säuren unauflöslich, und es muss daher durch Glühen mit kohlensaurem Natron zersetzt werden, wobei sich des Malakon wie Zirkon verhält.

Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Kieselsäure
 . 31,31

 Zirkonerde
 . 63,40

 Eisenoxyd
 . 0,41

 Yttererde
 . 0,34

 Kalkerde
 . 0,39

 Talkerde
 . 0,11

 Wasser
 . 3,03

was die Formel = 2Zr Si + H gibt. Wahrscheinlich ist ein grosser Theil von dieser Zirkonerde Norerde, deren Atomgewicht zwar nicht gleich mit dem der Zirkonerde ist, aber doch nicht so davon abweicht, dass es hier einen besonderen Unterschied veranlasst. Nach der Rechnung besteht er aus:

•		Atome.
Kieselsäure	32,43	2
Zirkonerde	64,06	2
Wasser .	3,51	. 1

Er ist also wasserhaltiger Zirkon, aber in der a Modification, aus der er durch Glühen in die \$Modification übergeht, wodurch er sich in wahren Zirkon verwandelt.

Keilhauit, Axel Erdmann\*) und Th. Scheerer \*\*)

<sup>\*)</sup> Kongl. Vet. Akad. Handl. för 1844.

<sup>\*\*)</sup> Poggend. Ann. LXIII, 459.

haben ein im Jahr 1841 von Weibye gefundenes Mineral beschrieben, welches in einem Feldspathbruch auf Buön, 11 Meile von Arendal, vorkommt, und welches der Erstere Keilhauit, Prosessor Keilbau zu Ehren, und der Letztere Yttro-Titanit genannt hat in Rücksicht auf die Bestandtheile. - Es ist derb, hat aber einen deutlichen und zwei wenig deutliche Durchgänge, ist schwarzbraun, gibt ein graubraunes Polver, und ist in Splittern mit braunrother Farbe durchscheinend. Es hat auf der deutlichen Durchgangsfläche Glasglanz, der auf der übrigen muschligen Bruchflüche in Harzglanz übergeht. Härte zwischen Quarz und Feldspath. Specif. Gewicht = 3,69. Es verändert sieh nicht im Glüben und verglimmt nicht, aber stark geglühete Splitter. werden hell grungelb und geben dann ein Pulver von heiter Thonfarbe.

Vor dem Löthrohre schmilzt es mit Blasenwerfen ziemlich leicht zu einer schwarzen, glänzenden Schlacke. Von Borax wird es mit Eisenfarbe aufgelöst, die in guter Reduction blutroth wird. In Phosphorsalz löst es sich mit Eisenfarbe und mit Zurücklassung eines Kieselskeletts auf. Im Reductionsfeuer bekommt die Perle, einen Stich ins Violette. Mit Soda erhält, man eine Manganreaction.

Als feines Pulver wird es vollständig von Salzsäure aufgelöst, und nach der Analyse von Erdmann besteht es aus;

	1.			2.		•
Kieselsäure	30,00	Sauerstoffgebalt=	=15,585	24,45 S	auerstoffgebal	1 = 15,298
Kalkerde	18,92	•	5,374	18,68	•	5,307
Eisenoxyd	6,351		•	6,48)		•
Thonerde	6,095		4,951	5.80		. 4,958
Manganoxyd	0,67	•		0,86		•
Ceroxyd	0,32			0,63		
Titansäure	29,01		11,517	28,14		11,158
Yttererde	9,62	•	1,915	9,74		1,939

Erdmann berechnet danach die Formel 3Ca<sup>5</sup>Si + RSi + YTi<sup>5</sup>, oder 3(CS<sup>2</sup> + FS) + YTi<sup>5</sup>, wiewohl er bemerkt, dass das analytische Resultat nicht scharf dieser Formel entspricht.

Iberit. Bei Montoval in der Gegend von Toledo kommt ein Mineral vor, welches von Hrn. Sandòval in das Mineralien-Cabinet des Reichs-Museums gesandt worden ist, und welches neu zu sein Dasselbe ist you Norlin ') analysirt und nach Iberia, Iberit genannt worden. Es ist in grossen Krystallen angeschossen, welche dem hexagonalen System anzugehören scheinen und 4 Durchgänge haben, einen parallel mit der Basis des Prisma's und die anderen mit 3 Seiten in dem sechsseitigen Prisma. Es ist hell graugrün, gibt einen weissen, sich ins Grüne ziehenden Strich, hat Glasglanz his Perlmutterglanz, ist undurchsichtig. Härte zwischen Gyps und Kalkspath. Specif. Gewicht = 2,89.

Vor dem Löthrohre schmilzt es zu einer dunklen, geflossenen Perle und gibt Wasser im Kolben. Schmilzt mit Soda zu einer undurchzichtigen Perle. Auf Platinblech gibt es eine schwache Reaction auf Mangan. Löst sich leicht in Borax

<sup>\*)</sup> Ösversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844, p. 219.

auf mit Eisenfarbe, so wie auch in Phosphorsalz, gibt aber dabei ein Kieselskelett. Durch Kobalt-solution wird das Pulver im Glühen dunkelblau.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus: Kieselsäure 40,901 Sauerstoffgehalt = 21,254 Thonerde 30,741 14,357 Eisenoxydal 15,467 3,437 Kali 0,775 4,571 Natron 0,043 0,011 4,946 Manganoxydul 1,327 0,298 Kalkerde 0,397 0,113 Talkerde 0,312/ 0,806 Wasser 5,567 4,946

Es ist also = fS+3AS+Aq., worin ungefähr ½ von dem Eisenoxydul durch Manganoxydul, Kalkerde Talkerde, Kali und Natron ersetzt worden ist.

Ivanoff") hat ein Mineral aus Ungarn (ohne Kaliphit. bestimmtere Angabe des Fundorts) beschrieben, welches eine braune faserige Masse bildet, die so spröde und lose ist, dass sie vom Nagel geritzt wird. Es gibt ein rothbraunes Pulver, ist undurchsichtig, hat Glasglanz, und lässt sich leicht in der Richtung der Fasern theilen. Specif. Gewicht = 2,8. Schmilzt leicht auf der Kohle vor dem Löthrohre zu einer braunen Kugel. Gibt eine Risenfarbe mit Flüssen und wird grün mit Soda auf Platinblech. Gibt im Kolben viel Wasser und löst sich leicht in Salzsäure.

Ivanoff berechnet die Zusammensetzung desselben zu der folgenden Formel:

<sup>\*)</sup> Annuaire du Journal des Mines de Russie. Année 1841. St. Petersb. 1844. p. 386.

## $2_{Ca}^{Zu}$ Si + 3Fe $\dot{H}^2$ + 8Mn $\dot{H}^2$ nach folgender Analyse:

•	Gefunden	Berechnet
Eisenoxyd	28,80	28,79
Mangansuperoxy	yd 28,13	30,96
Wasser	19,01	18,98
Kieselsäure	12,10	12,19
Zinkoxyd ·	6,30}	9,06
Kalkerde	2,55}	3,00
Titansäure	1,20	-
Thonerde	0,60	
Talkerde	0,70	
	99,39	99,98.

Digenit und Breithaupt') hat zwei neue Kupfererze aus Cuproplumbit. Chili beschrieben, deren Fundort nicht genauer bekannt ist.

Das eine, welches den Namen Digenit erhalten hat, war derb, dunkel bleigrau, metallisch glänzend. Gab einen schwarzen Strich. Hat einen muschligen Bruch, keine Merkmahle von Blättrigkeit, Härte zwischen 2,5 und 3,25, und specif. Gewicht = 4,680.

Dasselbe Mineral kommt, wiewohl früher nicht als eine besondere Mineralspecies betrachtet, bei Sangershausen in Thüringen vor, dessen specif. Gewicht aber nur 4,568 ist. Schmilzt vor dem Löthrohr wie Schwefelkupfer.

Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Kupfer 70,20 .
Silber 0,24
Schwefel (Verlust) 29,56,
was sich Ću + 4Ću nähert.

') Poggend. Ann. LXI, 671.

Das andere, welches mit einem Ueberzuge von dem vorhergehenden bedecht gefunden wurde, bekam den Namen Cuproplumbit. Es ist metallisch glänzend, krystallinisch mit den Durchgängen des Bleiglanzes, bat die Farbe vom Kupferglanz, gibt einen sehwarzen Strieh, ist leicht zu zersprengen und so hart wie das vorhergehende. Specif. Gewicht = 6,42:.. Sebmilzt leicht auf der Kohle vor dem Löthedhre, mit dem Gerueh nach sehwesliger Säure und mit einem Bleibeschlag auf der Kohle. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Schwefelkupfer, Ću 24,45 Schwefelblei 74,98 Schwefelbilber 0,57 100,00,

wonach die Zusammensetzungsformel dafür wird: En + 2Pb.

Am östlichen Abhange der Ural'sehen Gebirgs-Vanadinsaures kette hat man bei Wosskressensk") in einer auf Kupferoxyd. Schwefelkupfer, gediegenes Kupfer und Malachit betriebenen Grube vanadinsaures Kupferoxyd — Cu V gefunden, darin vorkommend theils als pulverförmiger Anflug, theils in nierenförmigen Gruppen, gebildet aus Blättern, welche eine citrongelbe Farbe und Perlmutterglanz haben. Wer es gefunden und analysirt hat, ist nicht angegeben worden.

Rogers \*\*) gibt an, dass man in einer verlas-Nicht oxydirte senen Grube bei Merthyr-Tydwill in England ge- Mineralien. diegenes Titan in denselben kupferrothen und würfelförmigen Krystallen gefunden hat, wie früher

<sup>&</sup>quot;) L'Institut, No. 525, p. 68.

<sup>&</sup>quot;) Das. No. 529, p. 60. . . .

in den Bodensteinschlacken mehrerer Holtisen. Es ist auch an mehreren Orten im südlichen Wales gesanden worden, und es soll schon seit dem Jahre 1794 in dem Erze auf dem Eisenwerk Clyde gesanden und damals an Hany gesandt worden sein, welcher es für würselsörmigen Schweselkies gehalten hätte.

Gediegen Zinn. Nach Hermann\*) kommen unter dem Golde in den sibirischen Geldwäschen seltene bleine grane metallische Körner vor, welche gediegenes Zinn sind, verunzeinigt durch eine unbedeutende Quantität von Blei.

Arsenikantimon.

Rammelsberg\*\*) hat das Arsenik-Antimon
von Allemont in Frankreich analysirt und es aus
Sh As5 zusammengesetzt gefunden.

Gefunden Berechnet 37,85 36,38 Arsenik 62,15 63,62.

Wismuthsilber. Domeyko \*\*\*) hat das Wismuthsilber von S.
Antonio in Copiapo im südlichen Amerika analysirt. Es bildet weisse, geschmeidige, metallische Blätter, welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

Silber 60,1 Wismuth 10,1 Kupfer 7,8 Arsenik 2,8 Gebirgsart 19,2.

Domeyko glaubt, dass das Kupfer und Arsenik Cu<sup>5</sup> As (Jahresh. 1845, S. 299) ausgemacht hätten. Die Silberverbindung wäre dann = Bi Ag<sup>6</sup>.

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 300.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 187.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. des Mines 7. Ser. VI, 165.

Das im letzten Jahresberichte S. 279 angeführte Cuban. neue Mineral Cuban, dessen Fundort auf Cuba damals nicht genauer bekannt war, soll sieh bei Bacuranao, 3 Stunden von Havanna entfernt finden \*).

Chodnew ") hat ein Buntkupfererz in hexa-Buntkupferers. edrischen Krystellen analysirt und es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
Schwefel .	26,84	26,61
Kupfer	57,89	58,47
Bisen	14,94	14,85
Rückstand nach d. Verbr. d. Schw	. 0,04	•
	99,71	•

= FeFe + 3 Eu. Damit stimmt auch Varrentrapp's Analyse (Jahresb. 1841, S. 219) überein.

Der bei Schladming vorkommende krystallisirte Nickelglans. Nickelglanz (Jahresb. 1844 S. 244) ist von Pless\*\*) und von Löwe \*\*\*) analysirt worden:

		Pless.			Löwe.		
Schwefel	16,35	16,11	16,91	14,63	13,45	14,42	
Arsenik	39,04	39,88	39,40	48,75	49,84	50,90	
Nickel	19,59	27,90	28,62	26,96	25,55	25,91	
Kobalt	14,12	0,83	2,88				
Eisen	11,13	14,97	12,19	9,66	9.28	9,71	

Bei der Vergleichung dieser Analysen sieht es aus, als wechselten sich Arsenik und Schwesel in unbestimmten Verhältnissen einander aus. Pless's Resultat gibt die Formel 2NiS+NiAs, worin Fe, Co und Ni zusammen mit Ni ausgedrückt werden. Die Berechnung gibt

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 675.

<sup>&</sup>quot;) Das. p. 396.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 250.

<sup>†)</sup> Privatim mitgetheilt.

Berechnet Gefunden . .

Er unterscheidet sich also von dem Niekelglanz von Loos im Kirchspiel Färila um 1 Atom Nickel mehr, denn die Formel von diesem ist NiS<sup>2</sup> + NiAs.

Pless führt ein Paar Analysen von Lerch an, welche mit denen von Löwe übereinstimmen, worin wahrscheinlich eine Einmengung von Arseniknickel stattfindet.

v. Kobell') hat einen in Octaëdern krystallisirten, häufig vorkommenden Nickelglanz vom Friedrich Wilhelmsstollen bei Lichtenberg im Bergamte Steben in Bayern analysirt, und zusammengesetzt gefunden aus:

Schwefel	14,00
Arsenik	45,34
Nickel	37,34
<b>Eisen</b>	2,50
Blei -	0,82
Spur von Kobalt	•
·	100,00

Schaalenblende. v. Kobell gibt dafür die Formel = NiS<sup>2</sup> + Ni<sup>2</sup>As<sup>5</sup>.

Kersten \*\*) hat die schaalige Zinkblende untersucht, welche bei Raibel in Kärnthen vorkommt. Sie ist nichts anderes als Schwefelzink = ZnS, verunreinigt durch ein wenig Schwefelcisen, mit Spuren von Schwefelantimon und von Schwefelblei.

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 402.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXIII, 132.

Scheerer") hat unter seiner Leitung von seinen Schülern eine strahlig angeschessene, braune Zinkblende analysiren lassen, welche nahe bei der Agere-Kirche bei Christiania vorkommt. Sie gab:

Schwesel	33,76	32,33
Zink	46,45	51,44
Eisen.	16,88	14,57
Kupfer	Spur	<del></del> .
Feuchtigkeit	0,23	<u> </u>
_	97,32	98,34.

Der Schwesel in beiden Analysen reicht nicht hin, nm mit den Metallen R zu bilden, es muss also auch Sauerstoff darin enthalten sein.

Damour ") hat das Tellurwismuth (Bosnine)Tellurwismuth. aus Brasilien analysirt. Es kommt in metallglänzenden, weissen Schuppen vor, welche nach seiner Analyse bestehen aus:

Schwefel	mit	wenig	Selen	4,58	Atome 3
Tellor		_	•	15,68	3
Wismuth				78,40	8
				98,66.	

= Bi S<sup>5</sup> + 3Bi Te.

Descloizeaux \*\*\*) hat die Krystallform des Realgars beschrieben und abgebildet. Die Grundform desselben ist ein geschobenes, rhomboidisches Prisma von 74°26', an welchem die Basis mit jeder der Seitenkanten einen Winkel von 104°11'38" macht, und an dem sich eine von den Seitenkanten der Base zu der Höhe des Prisma's verhält == 169:47.

\*) Nyt Magaz. für N. Vidensk. IV, 348.

Realgar.

<sup>&</sup>quot;1) L'Inst., No 568, p. 382. Ann. de Ch. et de Phys. XIII, 372.

<sup>&</sup>quot;") Ann. de Ch. et de Phys. X, 422.

neralien. Quara

Oxydirte Mi- G. Rose ') bat die Krystallformen des Quarzes ausführlich abgehandelt. Aber da sich dieser Gegenstand nicht zu einem leichtsaslichen und zugleich kurzen Auszuge eignet, so muss ich auf seine mit Zeichnungen versehene Abhandlung verweisen.

Rutil, Brookit und Anatas.

H. Rose bat, wie ich schon S. 155 gezeigt habe, dargelegt, dass Rutil, Brookit und Anatas nur verschiedene isomerische Modificationen der Titansäure sind, die sich dadurch als trimorph ausgewiesen bat.

Die Krystallvarietäten des Anatases sind von Descloizeaux ") beschrieben und abgebildet worden, und Damour \*\*\*) hat'durch eine Analyse Rose's Angaben über den Rutil und den Anatas bestätigt. Der letztere von Brasilien hatte 3,857 specif. Gewicht und enthielt 1,11 Proc. Eisenoxyd und 0,20 Proc. Zinnoxyd. Der Rutil von S. Yrieux hatte 4,209 specif. Gewicht und enthielt 1,55 Procent Eisenoxyd.

Diaspor.

Haidinger+) hat einen kürzlich bei Schemnitz angetroffenen Diaspor beschrieben, welcher daselbst theils derb und theils in Krystallen vorkommt, welche in den derben Massen sitzen.

Haidinger fand, dass die Krystallform desselben dem ortotypen System angehört, dem entgegen, was man vom Diaspor vermuthet hatte. Er hat Zeichnungen davon gegeben. Der Diaspor ist farblos, aber er hat oft einen Stich ins Rosenrothe bis ins Veilchenblaue. Sein specif. Gew.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 325. 333.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 418.

<sup>\*\*\*)</sup> Das. p. 414.

<sup>†)</sup> Poggend. Ann. LXI, 307.

= 3,303. Härte = 6. Er deerepitirt beim Erhitzen, gibt den grössten Theil seines Wassers erst im Glühen ab, schmilzt nicht, und gibt reines Blau mit Kobaltsolution. Mit Soda auf Platinblech gibt er die gefärbte Manganreaction, aber er erfordert dazu starkes und anhaltendes Daraufbla-Die gefärbte Masse zeigt in verschiedenen . Richtungen ein besonderes Farbenspiel zwischen Veilchenblau, Rothblau und Grün, welches im polarisirten Lichte noch sehöner und merkwürdiger wird.

Er ist von Löwe') analysirt worden, welcher ihn zusammengesetzt fand aus:

> Gefunden Berechnet Thonerde 85,131 85,10 15,000 14,90 Wasser 100,131.

Br hat also die Formel des Diaspors = Al H oder  $A^3 Aq$ .

superoxyd.

Bekauntlich haben Hausmann und Turner Manganoxyd (Jahresb. 1830, S. 188) die Manganoxyde in 4 und Manganmineralogische Species eingetheilt, nemlich 1) in Manganit (Manganoxydbydrat) = Hn H, 2) Hausmannit (Manganoxyd-Oxydul) = Mn + Mn, 3) Braunit (wasserfreies Manganoxyd) = An, und 4) in Pyrolusit, Braunstein (Mangansuperoxyd) - Mn. Diesen fügte nachher Phillips (Jahresbericht 1831, S. 166) eine 5te Art hinzu, welche derselbe Varvicit nannte, und welche aus Ank + 2Mn hestehen sollte, worüber ich aber die Vermuthung aussprach, dass es keine chemische

<sup>\*)</sup> Privatim mitgetheilt.

Verbindung wäre, sondern ein Gemenge in Folge einer Epigenie, wodurch das Wasser in dem Hydrat allmälig gegen Sauerstoff ausgewechselt wurde. Diese Vermuthung hat Breithaupt ') zur Gewissheit erhoben, indem er die Veränderungen des Manganits am Fundorte selbst untersucht hat, wobei es sich zeigte, dass dieses Mineral, besonders an den Orten, welche den Saalbändern am nächsten liegen, und an denen, wenn auch nur langeam, ein Luftwechsel stattfindet, allmälig in den sogenannten Varvicit übergeht, wobei er seine äussere Form beibehält, aber so, dass man an den Stufen den veränderten Theil durch den Verlust von Festigkeit von dem noch nicht veränderten unterscheiden kann. Was den Pyrolusit anbetrifft, so theilt ihn Breithaupt in 2 Arten, nämlich in Polian oder Lichtmanganerz, welches in so harten Krystallen vorkommt, dass sie am Stahl Funken geben, und in Weichmanganerz, welches ebenfalls in Krystallen von ähnlicher Form vorkommt, aber welches abfarbt und einen loseren Zusammenhang hat. Diesen Polian hat Plattner, auf Breithaupt's Bitte, analysirt und dabei hat er sich als Mangansuperoxyd mit 0,615 Procent fremder Einmengungen herausgestellt, von denen 0,318 Procent in Fenchtigkeit bestehen. Breithaupt hat beobachtet, dass die Krystalle des Polian's ebenfalls aus dem harten Zustande in den loseren übergehen, so dass man sie an einerlei Stufe finden kann. Dieser Ucbergang ist weniger leicht zu verstehen. Breithaupt äussert sich ausführlich darüber; mir will es scheinen, als

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 187.

bestände er entweder in dem Uebergange aus einer isomerischen Modification in die andere, z. B. aus Mnβ in Mnα, oder er entsteht, was auch stattfinden kann, durch den Einfluss von Basen, welche ihn in Folge ihres Strebens, sich mit dem Superoxyd zu vereinigen, allmälig auflockern, ohne die kleinsten Theile darin zu verrücken, so dass die änssere Form verändert wird.

Noch eine andere Art-Abänderung des Braunsteins ist das Wad. Ein solches ist von Rammelsberg\*) untersucht worden. Dasselbe stammte von Kubbach bei Rübeland am Harz her und besass die Gläskopfstructur, schalenförmige, über einander gelagerte Schichten bildend, von bräunlich eisengrauer Farbe, fettig anzufühlen und von Fettglanz. Es gab:

Sauerstoffgas 13,48
Manganoxydul 67,50 Sauerstoffgehalt == 15,14.

 Kalkerde
 4,22

 Baryterde
 0,36

 Kali
 3,66

 Wasser
 10,30

Eisenoxyd 1,011 Kieselsäure 0,47 Fremde Körper.

Rammelsberg berechnet dies zu RMn<sup>2</sup> + 3H, worin Raus Ma, K, Ca und Babesteht, gemengt mit 35,43 Procent unverändertem Superoxyd. Aber wenn das verbundene Superoxyd 38,32 Procent beträgt, so ist offenbar wahrscheinlich, dass die Formel = RMn<sup>4</sup> + 3H ist, auch wenn das entwickelte Sauerstoffgas derselben nicht entspricht.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 157. Berselius Jahres-Bericht XXV.

Eine Verbindung von Basen mit gewissen Atomen En kann eine höhere Temperatur erfordern, als angewandt worden ist, um alle den Sauerstoff abzugeben, den es verlieren kann.

Igelström ') hat unter L. Svanberg's Leitung ein Wad von Mossebo, Mölltorps Kirchspiel in Westgothland analysirt, welches nach dem Trocknen bei + 100° zusammengesetzt gefunden wurde aus:

Manganoxyd	82,514
Eisenoxyd	0,773
Thonerde	6,301
Wasser	5,583
Kieselsäure	1,430
Kalkerde	1,911
Talkerde .	0,694
-	99,227.

Alkali oder Baryt sind nicht darin entbalten. L. Svanberg glaubt, dass es von einem Manganoxydhydrat und Thonerdehydrat ausgemacht werde  $=2\frac{\ddot{M}n}{\ddot{A}l} + \dot{H}$ .

Risenoxydhydrat. Turgit. sirt, welches in den turginschen Kupfergruben
nicht weit von Bogoslawsk im Ural vorkommt.
Es bildet derhe Massen, hat eine braunrothe Farbe
und einen flachmuscheligen matten Bruch, gibt
einen glänzenden Strich, hat 3,54 bis 3,74 specif. Gewicht. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844. S. 221.

<sup>&</sup>quot;) Journ. für pract. Chem. XXXIII, 96.

Eisenoxyd 85,34
Wasser 5,31
Kupferoxyd 1,85
Bleioxyd 7,50.

Er berechnet danach die Formel zu 2Fe + H, und macht es also zu einem neuen Eisenoxydhydrat, welches er Turgit nennt. Da es ein einfaches Gemenge von Oxydhydrat mit wasserfreiem Oxyd sein kann, so ist kein hinreichender Grund vorbanden, weder das Ganze für ein Hydrat zu halten, welches auf einem anderen Wege nicht bekannt geworden ist, noch eine neue Mineralspecies daraus zu machen.

Weidling\*) hat den Taselspath von Gökum Einsache Siin Upland analysirt. Er ist  $CS^2$  mit sehr unbedeutenden Einmengungen von fremden Stossen.

Taselspath.

Marignac") und Descloizeaux haben Talk. den blättrigen Talk aus dem Chamouni-Thal analysirt. Die Blätter haben eine grüne Farbe, Perlmutterglanz und sind biegsam. Er besteht aus:

Kieselsäure	62,58	62,41
Talkerde	35,48	35,49
Eisenoxydul	1,98	2,06
Wasser	0,04	0,04

Spur von Mangan

= Mg  $\ddot{S}i + 3$ Mg oder  $M^+S^3$ .

Meidling \*\*\*) hat den Kerolit, ein talkarti- Kerolit.

<sup>\*)</sup> Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1844. p. 92.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 432.

<sup>\*\*\*)</sup> Erstes Suppl. z. d. Handwörterb. des chemischen Theils der Mineralogie von Rammelsberg. S. 79.

ges Mineral von Zöblitz analysirt, und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	47,128
Talkerde	36,128
Eisenoxydal	2,922
Thonerde	2,570
Wasser	11,500
	100.248.

Mit Ausschluss der Thonerde (was jedoch unmöglich seine Richtigkeit haben kann), hat Rammelsberg die Zusammensetzung zu 2(Mg<sup>5</sup>Si<sup>2</sup> + 2H) + MgH berechnet, was wohl einfacher durch 3 (Mg<sup>2</sup>Si + H) + (MgSi + H<sup>2</sup>) ausgedrückt werden kann.

Serpentin.

Ivanoff\*) hat einen krystallisirten Serpentin aus der Talov'schen Kupfergrube im Ural analysirt. Er bildet blass apfelgrüne Lamellen, welche hartem Asbest ähnlich sind, Fettglanz haben, sich leicht in der Richtung der Strahlen theilen lassen, ein weisses Pulver geben und 2,55 specif. Gewicht haben. Vor dem Löthrohre verhält er sich wie Serpentin. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	40,80
Talkerde	40,50
Eisenoxydul	2,20
Manganoxydul	0,20
Kalkerde	0,42
Thonerde	3,02
Wasser	12,02
•	99,24.

<sup>\*)</sup> Annuaire du Journ. des Mines de Russie Année 1841. St. Petersb. 1844. S. 283.

Mit Ausschluss der Thonerde berechnet er ihn zu  $2Mg^5\ddot{S}i^2 + 3Mg\dot{H}^3$ , welches die Formel des Serpentins ist.

Marchand und Jordan') haben einen gelben Serpentin von Fahlun analysirt, welcher enthielt:

	Jordan	Marchand
Kieselsäure	40,32	40,52
Talkerde	41,76	42,05
Eisenoxydul	3,33	3,01
Thonerde		0,21
Wasser	13,54	13,85
Kohlige Substan	. —	0,30
-	98,95	99,94.

Dies gibt ganz dieselbe Formel wie die vorhergehende.

Schweitzer \*\*) hat 6 serpentinartige Mineralien analysirt:

1. Vom Findelgletscher bei Zermatt. Es ist eine derbe, gelbgrüne, durchscheinende Masse von 2,547 specif. Gewicht.

2. Vom Monte Rosa bei Zermatt. Es ist derb, schweselgelb ins Grüne, an den Kanten durchscheinend, hastet an der Zunge, und hat 2,548 bis 2,553 specis. Gewicht.

3. Vom Col de Bréona im Canton Wallis. Es ist eine krummschiefrige Masse, die ins verworrene Fasrige übergeht. Lauchgrün, in dünnen Blättern halbdurchscheinend. Hat Glasglanz auf der Oberfläche, ist matter auf dem Bruche, in Blätter theilbar, von faserigem Gewebe.

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chemie XXXII, 499.

<sup>\*\*)</sup> Das. XXXIII, 378.

- 4. Von der Serpentinkuppe Ate chonire im Canton Wallis. Es ist eine dichte, halb krummschiefrige, halb faserige, schwarzgrüne Masse, die wenig glänzend und in feinen Splittern durchscheinend ist.
- 5. Von Zem? im Zillerthal in Tyrol. Es ist derb, aber strahlig faserig, berggrün, in dünnen Stücken durchscheinend, auf der Oberfläche fettglänzend, auf dem Bruch schwach seideglänzend. Lässt sich leicht theilen.
- 6. Von Zermatt. Ist eine krummschiefrige Masse, leicht theilbar in die dünnsten Blätter, blaugrün, halb durchscheinend mit lauchgrüner Farbe. Lässt sich in einer Richtung mit einem Messer schneiden. Gibt ein weisses Pulver.

Die Analysen gaben:

	1	2	3	4	5	6
Kieselsäure	43,60	43,66	44,22	44,22	41,69	43,78
Talkerde	40,46	41,12	37,14	36,41	40,33	28,21
Eisenoxydul	2,09	1,96	5,44	4,90	2,07	10,87
Wasser	14,73	13,57	12,43	13,11	12,82	14,60
Thonerde		0,64	1,10	1,36	1,56	2,25

100,88 100,95 100,33 100,00 88,47 99,70.

Für die ersten 5 gibt er die Formel 2MgSi + 2Mg + 3H, und für 6 = 2MgSi + Mg + 3H. Es versteht sich, dass Mg eine grössere oder geringere Quantität Fe einschliesst.

Süersen\*) hat in dem Zöblitzer Serpentin vergebens Vanadin gesucht, aber ungefähr 3 Gran Chromoxyd in einer Unze Serpentin gefunden (Jahresb. 1845, S. 115).

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 486.

Schmidt") hat unter H. Rose's Leitung einen Pimelit aus Schlesien untersucht. Er ist apfelgrün, derb, hat einen muschligen Bruch, fühlt sich mager an, haftet an die Zunge, hat 1,458 specif. Gewicht, nach dem Glühen nur noch 1,443. Wird in der Löthrohrstamme grau ohne zu schmelzen. Schmilzt nicht mit Soda, gibt aber bei der Reductionsprobe viel Nickel in metallischen Flittern. Er löst sich in Borax mit der gewöhnlichen Farbe des Nickels. Im Reductionsfeuer wird das Glas grau, ohne Kobaltfarbe. Mit Phosphorsalz gibt er ein tief braungefärbtes Glas, welches beim Erkalten fast farblos wird. Bei einem grossen Zusatz wird ein Kieselskelett erhalten.

Das bei + 100° völlig getrocknete Pulver wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	54,63
Nickeloxyd	32,66
Talkerde	5,89
Kalkerde	0,16
Eisenoxydul	1,13
Thonerde	0,30
Wasser	5,23

Dies gibt die Formel 2NiSi + H, worin ein wenig Nickeloxyd durch Talkerde und Eisenoxydul ersetzt ist.

Haidinger\*\*) hat sehr interessante Unter-Thonerdesilisuchungen über durchsichtige, grün gefärbte cate. Andalusiten beschrieben, welche von dem verstorbenen Dr. Pohl mitgebracht und im Rio

Pimelit.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 388.

<sup>&</sup>quot;) Das. S. 295.

dos Americanos, zu Minas novas in Minas Geraës in Brasilien als abgerundete Geröllegefunden worden waren. Sie zeigten, gleichwie der Diaspor, S. 338, einen Di- und Trichroismus, in Betreff welcher Phänomene ich auf die Abhandlung verweisen muss.

Staurolit.

Jacobson\*) hat unter H. Rose's Leitung den Staurolith vom St. Gotthardt analysirt und darin gefunden:

Kieselsäure	30,31	30,91	29,72	29,13
Thonerde	46,80	48,68	54,72	52,10
Eisenoxyd	18,08	15,37	15,69	17,58
Manganoxyd	_	1,19	_	
Kalkerde	0,13			-
Talkerde	2,16	1,33	1,85	1,28
-	97,48	97,48	101,98	100,10.

Bekanntlich ist dieses Mineral schwierig zu zersetzen, ein Grund, weshalb die Analysen, welche wir davon besitzen, unter sich sehr variiren. Die beiden letzten Analysen sind als die am besten geglückten anzusehen, und sie geben die Formel Äl<sup>2</sup>Si oder A<sup>2</sup>S, wenn in Äl das Eisenoxyd einbegriffen wird, welches in wechselnden Verhältnissen die Thonerde ersetzt. Das nach der Formel berechnete Resultat ist:

Rieselsäure 29,25 Thonerde 54,23 Eisenoxyd 16,52

Sillimanit.

Staaf") hat unter L. Svanberg's Leitung den Sillimanit von Pettypang bei Saybrook in Connecticut (Jahresb. 1844, S. 278) analysirt, und darin gefunden:

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 419.

<sup>&</sup>quot;) Öserfigt af. K. V. Acad. Förhandl. 1844, p. 91.

Kieselsäure	33,362	Sauerstoffgehalt == 19,432	2
Thonerde	58,622	27,379	•
Eisenoxyd	2,174	27,379 0,652 28,031	3
Talkerde	0,398	•	
Kalkerde	Spar		
Flüchtiges	0,428		
	98,984	- ·	

Er ist also eben so zusammengesetzt, wie der Disthen,  $=A^5S^2$ .

Ilimoff") hat den Cimolit analysirt, welcher Cimolit. ein mächtiges Lager bei dem Dorfe Ekaterinowska im Alexandrowschen Districte bildet. Er besteht aus weissen, unregelmässigen, compacten Massen, ist durchsichtig, etwas fettig anzufühlen, und hat einen erdigen Bruch. Sein specif. Gewicht = 2,277. Er saugt Wasser mit Geräusch ein, aber er zerfällt nicht dadurch, wiewohl er sich leicht damit zu einer zusammenhängenden Masse anrühren lässt. Er schmilzt nicht vor dem Löthrobre, gibt ammoniakalisches Wasser und schwärzt sich im Kolben. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

> Kieselsäure 66,00 63,52 Thonerde 24,18 23,55 Wasser 9,47 12,10 99,65 99,17.

Er ist = Äl Si5, was nach der ersten Analyse verbunden wäre mit 2, und nach der letzten mit 3 Atomen Wasser. Für die erste Analyse war die Probe bei einer zu starken Hitze getrocknet Er hält daher die letztere, oder AS5 worden.

<sup>\*)</sup> Annuaire du Journal des Mines de Russie. Année 1844. St. Petersb. 1844. p. 336.

+ 3Aq für die richtige. Mullet") hat einen Porcellanthon von Nowth in der Nähe von Dublin analysirt, welcher ebenfalls AS<sup>3</sup> enthielt, mit Trisilicaten von Kalk und Eisenoxyd in geringer Menge.

Manganoxydulsilicat. Tephroit. H. Rose \*\*) hat den Tephroit von Sparta in New-Jersey analysirt. Es ist ein aschgraues Mineral, welches sich in der Luft schwärzt, eine krystallinische Textur und Diamantglanz hat. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 28,66 Manganoxydul 68,88 Eisenoxydul 2,92.

Er ist  $= \dot{M}n \ddot{S}i + 2\dot{M}n \text{ oder } = mnS.$ 

Photizit.

H. Rose führt an, dass ein anderes, gelbbraunes Mangansilicat vom Harz, Photzit genannt, unter seiner Leitung von Simpson analysirt worden ist, mit folgendem Resultat:

Kieselsäure	75,74
Manganoxydul	12,84
Kalkerde	1,46
Eisenoxydul	1,44
Talkerde	1,50
Wasser	8,69
	101,67.

Dies gibt ziemlich ungezwungen die Formel Mn Si<sup>5</sup> + 2H, wenn Ca, Mg und Fe einen Theil des Manganoxyduls ersetzen. Aber Rose hält mit vielem Grund ein so zusammengesetztes Manganoxydulsalz für wenig wahrscheinlich, und

<sup>\*)</sup> L. and E. Phil. Mag. XXV, 149.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 145.

er betrachtet dasselbe als ein Gemenge von einem anderen Mangansilieat mit fein zertheiltem Quarz.

Levy\*) hat wasserfreies, basisches kieselsaures Zinkoxyd beschrieben, welches er, zur Unterscheidung von dem wasserhaltigen, Willemit genannt hat. Es wurde vorber Hebetin genannt. Das Mineral kommt ziemlich häufig bei Moresnet vor, theils massiv, theils warzenformig, theils in sechsseitigen Prismen, die sich in ein stumpfes Rhomboëder endigen. Die Krystalle sind farblos und durchsichtig, wohl ausgebildet aber klein. Oft sind die Seiten ein wenig wellenförmig, und zuweilen sind die Krystalle gelblich oder bräunlich gefärbt. Specif. Gewicht = 4,18. Es hat einen Durchgang rechtwinklig gegen die Axe. Die Bruchsläche ist muschlig. Die Krystalle ritzen Glas und Apatit, aber sie werden von einer Stahlspitze geritzt. Vor dem Löthrohre werden sie trübe und geben im Reductionsfeuer einen Zink-Mit Säuren gelatiniren sie. Sie wurden zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 27,05
Zinkoxyd 68,40
Eisenoxydul 0,75
Glühverlust 0,03
96,23

=  $\dot{Z}n\ddot{S}i + 2\dot{Z}n$  oder =  $\dot{Z}n^5\ddot{S}i$ .

In den Höhlungen des Galmei's von Moresnet, so wie auch von Vieilla Montagne bei Lüttich (Jahresb. 1826, S. 198) kommt ein sehr seltenes Mineral in kleinen Krystallen vor, welches Hopeit genannt worden ist. Levy überzengte sich, dass

Zinksilicat. Willemit

Hopeit.

<sup>\*)</sup> Ann. des Mines 4. Ser. IV, 513.

es Zinkoxyd und Cadmiumoxyd enthält, von denen er glaubt, dass sie darin mit Borsäure oder mit Phosphorsäure verbunden seien.

Hermann') hat krystallisirtes, wasserhaltiges, kieselsaures Zinkoxyd von Nertschinsk analysirt. Es hatte 3,871 specif. Gewicht, und gab:

Kieselsäure	25,38	25,96
Zinkoxyd	62,85	65,66
Wasser	9,07	8,38
Bleioxyd	2,70	

Danach berechnet er die Formel Zn<sup>5</sup>Si + 2H. Aber er führt nicht an, welche von den Analysen der Berechnung zu Grunde liegt. Nach der angegebenen Formel ist das Mineral zusammengesetzt aus 24,88 Kieselsäure, 65,43 Zinkoxyd und 9,69 Wasser. Da nun Hermann weniger Wasser erhalten hat, als erhalten werden musste, wenigstens bei der Analyse, welche die grösste Quantität Zinkoxyd gab, während in beiden Analysen zu viel Kieselerde gefunden wurde, so will es danach scheinen, als wenn das Untersuchte vielleicht nichts Anderes gewesen ist, als die gewöhnliche Verbindung = 2Zn<sup>3</sup>Si + 3H, was wohl am besten durch die Krystallform des Minerals aufzuklären sein dürfte.

Kupferoxydsilicat Dioptas.

Damour \*\*) hat den Dioptas analysirt und dadurch vollkommen dasselbe Resultat, wie Hess (Jahresb. 1830, S. 197) erhalten, nämlich 2CuSi+Cu+3H oder Cu<sup>5</sup>Si<sup>2</sup>+3H.

Silicate mit mehreren Kersten \*\*\*) hat drei Feldspathe von Eger-

mehreren Basen. Feldspathe.

<sup>\*)</sup> Journ. für pract. Chem. XXXIII, 98.

<sup>&</sup>quot;) Anu. de Ch. et de Phys. X, 485.

<sup>&</sup>quot;") Poggend. Ann. LXIII, 123.

sund in Norwegen untersucht, und sie zusammengesetzt gefunden aus:

	1	2	8
Kieselerde	<b>52,3</b> 0	52,45	52,20
Thonerde	29,00	29,85	29,05
Eisenoxyd	1,95	1,00	0,80
Kalkerde	11,69	11,70	12,10
Talkerde	0,15	0,16	0,13
Natron	4,01	3,901	4 70
Kali	0,50	0,60}	4,70

Ihre Formel wird RSi + RSi, welches die Zusammensetzungsart des Labradors ist.

Scheerer\*) hat einen von Weibye in Öster- Aventurinådalen bei Tvedestrand gesundenen Aventurin-Feldspath von ausgezeichneter Schönheit analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Feldspath.

Kieselsäure	61,50
Thonerde	23,77
Eisenoxyd	0,16
Kalkerde	4,78
Natron	8,50
Kali	1,29
	100,00.

Er ist also ein Oligoklas. Das Farbenspiel darin rührt von einer unzähligen Menge äusserst kleiner Eisenoxydkrystalle her, welche mit ibren am meisten entwickelten Flächen (oP) sowohl wechselseitig als auch mit gewissen Combinationsflächen des Oligoklases parallel liegen. Davon ist die Folge, dass wenn Sonnenlicht darauf fällt, sie alle dasselbe gleichzeitig reflectiren, aber sie sind zugleich auch so dünn, dass sie mit der

<sup>\*)</sup> Nyt Magaz, for Naturvidenskaberne. IV, 833.

rothen Farbe des Eisenoxyds durchsichtig sind. Unter einem zusammengesetzten Mikroskope zeigen sich diese Krystalle von der Masse des Minerals dicht umschlossen. Eine ähnliche Einmengung von kleinen Quantitäten eines fremden Minerals in anderen betrachtet Scheerer als die Ursache der uuwesentlichen Bestandtheile, welche so oft bei Analysen erhalten werden.

Rother Albit Chodnew\*) hat unter Rose's Leitung den von Kimito. rothen Albit von Kimito in Finland analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	63,80
Thonerde	21,31
Kalkerde	0,47
Natron	12,04
Nali	1,98
	99,60.

Dies ist wiederum die Zusammensetzung des Oligoklases oder Natronspodumens = RSi + RSi2. Diese Ungleichheit in der Zusammensetzung mit dem sogenannten blumigen Albit von Finbo bei Fahlun, dessen blumiges Gefüge jener vollkommen nachahmt, wäre in der That sehr merkwürdig. Die rothe Farbe rührt nicht von Eisenoxyd her, denn dieses konnte nicht darin gefunden werden. Bei Finbo und Ytterby trifft man häufig die Mineralien roth an, welche am nächsten den Yttro-Tantalit umgeben, was ausweisen dürfte, dass der letztere das Färbende darin ist, wiewohl in äusserst geringer Menge.

Im Uebrigen sind in H. Rose's Laborato-

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 390.

rium ') die Albite von Schreibershau (Riesengebirge), vom St. Gotthard und von Snaram in Norwegen analysirt worden, deren Zahlenresultate bier anzuführen ich für überflüssig erachte.

Deville") hat einen feldspathähnlichen, krystallisirten Oligoklas vom Pic von Teneriffa analysirt.

Ein aus ähnlichen Bestandtheilen zusammengesetztes Mineral kommt in Schlesien zusammen
mit dem Pimelit vor, welches wegen seiner Aehnlichkeit in der körnigen Bildung mit Hutzucker
den Namen Saccharit "") erhalten hat. Es ist
theils rein weiss, theils in Folge einer Einmengung
von Pimelit ins Apfelgrüne fallend. Spec. Gew.

2,668. Schmilzt nicht vor dem Löthrohre und
sehr schwierig mit Soda, aber es löst sich in Boraxglas klar und in Phosphorsalz mit Kieselskelett auf. Es wurde unter Rose's Leitung von
Schmidt analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 58,93 Sauerstoffgehalt = 30,613 Thouerde 23,50 10,976) Eisenoxyd 1,27 0.397 0,085 Nickeloxyd 0,39 Kalkerde 5,67 1,592 Talkerde 0,56 0,220 0,009 Kali 0,05 Natron 1,892 7,42 Wasser 2,21 .

Saccharit.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 890. 392. 393.

<sup>&</sup>quot;') L'Institut, No 549. S. 227.

<sup>&</sup>quot;" Poggend. Ann. LXI, 385.

Für das wasserfreie Mineral wird die Formel = R<sup>5</sup> Si<sup>2</sup> + 3\bar{R} Si<sup>2</sup>, und für das wasserhaltige = 2(R5 Si2+3K Si2)+3H. Dies ist die Zusammensetzungsart des Leucits.

Melilit und

Descloizeaux\*) hat die Krystallform des Humboldtilit. Melilits und Humboldtilits (Jahresb. 1845, S. 313) untersucht. Sie ist bei beiden gleich und wird von einem Prisma mit quadratischer Basis ausgemacht. Er hält es für sicher, dass der Sommerwillit und Sarcolit vom Vesuv, welche in derselben Form krystallisiren, von derselben Verbindungsart ausgemacht werden, nämlich von 2R5 Si + RSi, worin R = Ca ist, in etwas ersetzt durch Mg, K, Na und R ist = Al gemengt mit Fe.

Gehlenit.

Damour \*\*) hat den Géhlenit aus dem Fassathale analysirt und die dafür früher gefundene Zusammensetzung und Formel = 2R5 Si + R2 Si bestätigt gefunden. R ist darin hauptsächlich Kalk, ersetzt durch ein wenig Natron und Talkerde, und Ä hauptsächlich Thonerde, zu 🕹 ersetzt durch Eisenoxyd.

Parantin.

Berg \*\*\*) hat unter L. Svanberg's Leitung das violette derbe Mineral analysirt, welches im Bocksäters Kalkbruche in Drothems Kirchspiel in Ostgothland vorkommt. Es besteht aus:

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Chem. et de Phys. X, 69.

<sup>\*\*)</sup> Das. p. 66.

<sup>\*\*\*)</sup> Öfversigt af K. Vet. Acad. Förhandl. 1844, p. 94.

Hieselsäure	46,353
Thonerde	26,339
Eisenoxyd	0,316
Kalkerde	17,002
Talkerde .	0,543
Kali	0,318
Natron `	4,710
Flüchtiges	1,596
Unzersetztes	0,988
	98,165.

Dies Resultat stimmt nahe mit dem der Analyse überein, welche Hisinger mit einem ähnlich gefärbten derben Mineral von Borkhult \*) ausgeführt hat, und daraus ergibt es sich, dass diese Mineralien Parantin sind = R55i2 + 2AlSi, worin R hauptsächlich Kalkerde ist, ersetzt in geringer Menge durch Natrou und Talkerde.

.Rammelsberg \*\*) hat den echten türkischen Nephrit analysist und ihn bestehend gefunden aus :

Nephrit.

Kieselsäure	54,68
Kalkerde	26,01
Talkerde	16,06
Eisenoxydul	2,15
Manganoxydul	1,39
Glühverlust	0.68.

Dies nähert sich R3 Si2. Aber der Gehalt an Kicselsäure ist ein wenig su geringe, jedoch nicht mehr, dass wenn die Metalloxyde in Gestalt von Oxyd-Oxydulen das Färbende ausmachen, die Formel ziemlich passt.

<sup>&#</sup>x27;) Ashandl. i Fysik, Kemi och Mineralogi. III, 306.

<sup>\*\*)</sup> Poggend. Ann. LXM, 148.

Pennin, Chlo- Marignac ') und Deseloizeaux haben den rit und Ripi- Pennin und den Hexagonal-Chlorit untersucht.

Den Pennin fanden sie nach der Formel 2MgÄl

+ 5Mg²Si + 10H zusammengesetzt:

	Gefunden	Berechnet
Kieselsäure	33,95	33,69
Thonerde	13,46	13,75
Chromoxyd	0,24 Fe	1,90
Eisenoxyd	. 6,12 Fe	3,58
Talkerde	33,71	33,95
Wasser	12,52	13,13
	100,00	100,00

Der hexagonale Chlorit wurde nach der Formel MgAl + 2Mg<sup>2</sup>Si + 4H zummunengesetzt gefunden, indem er gab:

	Von Ala	Von Sibirien
Kieselsäure	30,01	30,27
Thonerde	19,11	19,89
Eisenoxyd	4,81	4,42
Talkerde	33,15	33,18
Wasser	12,52	12,54
	99,60	100.25.

was sie zu der folgenden interessanten Zusammenstellung mit dem Ripidolith (Jahresb. 1841, S. 233) veranlasst hat:

Ripidelith = 
$$2MgA^3 + 3Mg^2S^5Ag^2$$
  
Chlorit =  $2MgA^3 + 4Mg^2S^3Ag^2$   
Pennin =  $2MgA^3 + 5Mg^2S^5Ag^2$ .

In allen diesen Formeln ist ein wenig Talkerde durch Eisenoxydul und ein wenig Thonerde

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 427.

durch Risenoxyd, mit einem Wort ein wenig MgAl durch FeFe ersetzt.

Hermann\*) macht darauf aufmerksam, dass der Leuchtenbergit (Jahresb. 1844, S. 267) nach der davon angegebenan Zusammensetzung zu derselben Verbindungsart, wie jene gehören müsse.

Leuchtenbergit.

Lohmeyer ") hat unter H. Rose's Leitung den hexagonalen Lithionglimmer von Zinnwald analysirt, und zusammengesetzt gefunden aus: .;

Glimmer.

Micselsaure	42,97
Thonerde	20,59
Eisenoxyd	14,18
Manganoxyd	0,83
Kali	10,02
Natron	1,41
Lithion	1,60
Fluor	6,35
Chlor	0,21
Flüchtiges	0,22
	98,38.

Dies entspricht ziemlich gut der Formel KF + R2Si5, wenn in K ein wenig Natrium und Lithium eingeht, und wenn R ein Gemenge von Thonerde und Eisenoxyd ist.

Eben so hat Chodnew einen sehwerzgrünen Glimmer vom Vesuv untersucht, welcher beatand aus:

Kieselsäure	40,91
Thonerde	17,79
Eisenoxyd	11,02

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXI, 99.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 377.

 Talkerde
 19,04

 Kalkerde
 0,30

 Kali
 9,96,

er enthielt aber weder Fluor noch Chlor. Formel Mg<sup>3</sup>Si + AlSi, wenn in Mg Kali und in Al Eisenoxyd eingeht.

Axinit.

Haidinger ') hat die Farben-Verhältnisse des Axinits untersucht und gezeigt, wie sich das Farbenspiel zu der Krystallisation verhält. In Betreff der speciellen Angaben muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Aegirin.

'Scheerer\*') hat darauf aufmerksam gemacht, dass das Mineral, welches von Esmark Aegirin genannt worden ist, von zwei einander ähnlichen aber nicht identischen Mineralien ausgemacht wird, von denen das eine, welches analysirt worden ist, eine Art Hornblende ist. Das andere, welches mehr dem Augit ähnlich ist, scheint jedoch eine eigenthümliche Species zu sein. Beide kommen zusammen auf einer Insel am Skamsfjord in der Nachbarschaft von Brevig vor. Das eigenthamliche Mineral bildet einige Zoll lange und häufig ein Paar Zoll dicke, schwarze Krystalle. Es ist noch nicht analysirt worden.

Verwitterte Hornblende.

Rammelsberg \*\*\*) hat unter seiner Leitung verwitterte Krystalle der Hornblende von Wolfsberg bei Cernosin im Pilsener Kreise in Böhmen analysiren lassen. Sie liessen sich einem Theil nach durch Salzsäure zersetzen. Was sich da-

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXIII, 147.

<sup>&</sup>quot;) Das., LXI, 543.

<sup>\*\*\*)</sup> Das., LXII, 142.

durch nicht zersetste, wurde nachher auf andere Weise aufgeschlossen. Die Analyse gab:

	Durch Säure Zersetztes	Durch Säure nicht Zersetztes
Kieselsäure	37,03	48,94
Eisenoxyd	25,59	25,54
Thouerde	16,50	12,76
Kalkerde	8,15	11,39
Talkerde	3,70	1,37
Wasser	<b>8,35</b>	. —
-	99,32	100,00.

Das erstere kann die Formel R<sup>5</sup>Si + 4RSi + 6H, und das letztere die Formel 3RSi + 4RSi erhalten. Das letzte enthält also 2Si mehr als das erstere.

Die unveränderte Hornblende-Art selbst bestand aus:

Kieselsäure	40,27.
Eisenoxyd	15,34
Thonerde	16,36
Kalkerde	13,80
Talkerde	<b>13,38</b>
Wasser	0,46
	99,61.

Man erkennt also, dass bei dem Verwittern hauptsächlich Kalkerde und Talkerde weggeführt sind, und dass sich das Eisenoxydul höher oxydirt hat. Wahrscheinlich ist dabei ein kohlensäurehaltiges Wasser das Lösungsmittel der Erden gewesen.

Von dem im vorigen Jahresberichte, S. 293, angeführten Baltimorit hat Rammelsberg') gezeigt, dass er mit v. Kobell's schillerndem As-

Baltimorit.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 437. ...

best identisch ist, welcher letztere den Namen Chrysotil erhalten hat, dessen Zusammensetzung mit 2Mg<sup>2</sup>Si + 3H ausgedrückt werden kann, worin ein Theil der Mg durch Fe ersetzt ist.

Dipyr.

Delesse') hat den Dipyr von Mauléon analysirt, welcher besteht aus:

Kieselsäure	55,5
Thonerde '	24,8
Kalk	9,6
Natron	9,4
Rali	. 0,7.

Dies entspricht ziemlich der Formel  $= NS^4 + CS^5 + AS$ .

Pyroxen.

Unter L. Svanberg's Leitung sind zwei Pyroxene von schwedischen Funderten, der eine, von Längbansbyttan, von Reutersköld") und der andere, von Nordmark, von Baron Funck analysirt worden. Sie gaben:

_	<b>L.</b>	N.
Kieselsäure	. 53,558	. 52,176
Kalkerde :	23,863	22,002
Talkerde	16,271	7,058
Eisenoxydul	4,478	16,125
Manganoxydu	1,874	1,609
Thonerde	0,250	, 0,418
:	0 <b>54-M8</b>	$OS^2+\frac{M}{F}S^2$ .

Vanadin-Bronzit. Schafhäutl \*\*\*) 'hat einen vanadinhaltigen, grossblättrigen Brouzit von Bracco analysirt, welcher bestand aus:

<sup>&#</sup>x27;\*) Annal. des Mines, 4 Ser. IV, 609.

<sup>\*\*)</sup> Öfversigt af K. Vet. Acad. Förhandl. 1844, p. 92.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. Li, 254.

Kieselsäure	49,500
Thonerde	5,550
Kalkerde	18,126
Talkerde	14,118
Eisenoxydul'''	3,277
Vanadinoxyd	3,650
Natron	3,750
Wasser	1,770
	99,741.

Damour') Liet den Hypersthen von Labrador Hypersthen. analysirt und ibni nusammengenetzt gefunden aus:

Kieselerde .	.:51,86
Kalkerde	3,00
Talkerde	21,31
Eisenoxydul	21,27
Manganonydul	1,32
Thonerde	0,87
	98,72.

Dies entspricht nothdürftig der Formel R5 Si2 oder rS2, ohne dass man ein bestimmtes Verhältniss erkennt; nach welchem die Bisilicate der verschiedenen Busen sieh vereinigt haben.

Bammeleberg \*\*) bat den Phakolith von Leipu Phakolith. in Böhmen analysirt und dabei mehr Wasser und Kieselsaure, aber weniger Halk gefunden, als die im Jahresberichte 1843, Si 206, angeführte Analyse von Anderson ausweist. Rammelsberg hat nämlich gefunden:

Kieselsäure 46,46 46,20 Thomerde 21.45 22.30 Halkerde 10,45 / 10,34

<sup>&#</sup>x27;) Ann. des Mines, 4 Ser. V, 157.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 149.

Talkerde	.: <u> </u>	0,34
Natron -	0,95	4 ~~
Kali	1,29	1,77
Wasser	19.40	19.05

was er berechnet zu 2Ř Ši + ÄPŠi + 10H. Er bemerkt, dass seine Analyse mit der des Levyn's von Connel ganz übereinstimme.

Granaten.

Unter L. Svanberg's ') Leitung sind zwei Granaten von schwedischen Fundorten analysirt worden, der eine, von Garpenberg, vom Grafen Wilh. Wachtmeister, und der audere, von Brena in Vestra Wingäkars Kirchspiel in Westmanland, von Bahr.

Kicselsäure	39,419	37,16
Thonerde	20,276	19,30
Eisenoxydul ·	24,819	. 37,65
Manganoxydul	7,507	<b>3,19</b>
Kalkerde	2,632	0,90
Talkerde.	3,692	2,03
	98,345	100,28

Pyrophyllit.

, Teschemacher.") hat ca schr: waltracheinlich gemacht, dass der Vermieulit. von Mitburg im Massachusets dasselbe Mineral, stie-Pyrophyllit ist, indem er sawohl: sämmtliche äussem Charactere destelben hesitat, als auch dassen Verhalten vor dem Löthrohre hat, ungenehtet Thom; a on's Analyse (Jahresh. 1838, Tabelle su S. 205) schr von der von Hermann (Jahresh. 1831, S. 168, und 1834, S. 167) abweicht,

Dieses Mineral wurde im vergangenen Herbst auf der Halde der verlassenen Vestans Eisengrube

<sup>1)</sup> Öfsersigt af. K. V. Acad. Förhandl. 1844, p. 92.

<sup>&</sup>quot;) Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 234.

im Kirchspiel Näsum, Gouvernement Christiansta, von Johannessen ') gefunden, und die Zusammensetzung mit der Angabe von Hermann übereinstimmend gesunden.

Vor einigen Jahren beschrieb Levy ein neues Beaumontit. Mineral, welches er Beaumontit nannte (Jahresb. 1841, II, S. 217). Von diesem hat Alger") dargelegt, dass es nichts anderes ist als Heulandit, was auch mit einem anderen Mineral der Fall ist, welches nach Hitchcock den eigenen Nahmen Lincolnit erhalten hat.

In Bezug auf H. Rose's Angabe (Jahresb. 1845, S. 348), nach welcher derselbe Beryllerde in dem Orthit von Hitterö gefunden hat, hat Scheerer"") seine Untersuckung über die Zusammensetzung dieses Ozthits mit besonderer Rücksicht auf die Entdeckung der Boryllerde darin wiederholt, ohne jedoch eine Spur derselben darin Er hat forner eine allgameine zu erkennen. Uebersicht der Zusammensetzung, der Art-Abänderungen und der Krystallform der Orthite mitgetheilt, welche für die richtige Kenntniss dieses Minerals von grosser Wichtigkeit ist, jedoch von der Beschaffenheit, dass sie einen kurzen Apszug nicht gestattet.

Breithaupt +) hat vorläufig angezeigt, dass zu Boden bei Mazienberg im sächsischen Erzgebirge ein ceriumhaltiges, orthitäbuliches Mineral gefunden worden sei, für welches er auch sogleich den Namen Bodenit bereit hat...

\*) Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl. 1845, p. 9. "

Orthit.

Bodenit.

<sup>&</sup>quot;) Sillimans Americ. Journ. XLVI. 233.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXI, 636: ...

<sup>†)</sup> Das. LXII, 273.

Eudialith. Rammelsberg ') hat den Eudialith von Grönland analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	47,59	49,92
Zirkonerde	15,44	16,88
Eisenoxydul ·	10,49	6,97
Manganoxydul	0,25	1,15
Kalkerde	11,09	11,11
Natron	11,81	12,28
Kali	0,70	0,65
Chlor	1,19	1,19
Glühverlust	1,23	0,37
	99,79	100,52.

Rammelsberg stellt folgande Formels als wabrscheinlich dafür auf: 2R<sup>5</sup>Si<sup>2</sup> + ZrSi<sup>2</sup>. Diese Formel wird durch den von Svanberg in dem Endialith gefundenen neuen Körper (vgl. 8.149) eine Veränderung erleiden.

Titanate. Sphen. H. Rose") hat den Sphen vom Zillerthal, von Arendal und von Passau analysirt. Dieses Mineral gehört zu denen, die schwierig so zu analysiren sind, dass man ein richtiges Resultat erhält. Das Mineral wurde theils durch concentrirte Schwefelsäure und theils durch Schwelzen mit saurem schwefelsauren Kali zersetzt. In dem ersteren Palle erhält man einen in siedendem kohlensauren Natron unlöslichen Rückstand der Kieselsäure eingemengt, der nicht unzersetztes Mineral ist, sondern eine Verbindung in anderen Verhältnissen, und welcher zersetzt und snalysirt werden muss; und in dem letzteren Falle erhält man zu viel Rieselsäure, weil diese eine Portion schwefelsaures Kali in der Art bindet, dass Wasser ein nicht auszieht. Die

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXIII, 142.

<sup>&</sup>quot;) Das. LXII, p. 258.

Kieselsäure muss daher nachher im Sieden mit kohlensaurem Natron behandelt und das darin Ungelöste wieder mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen werden. In allen Beziehungen ist es sehwierig, bei diesen Analysen keinen Ueberschuss zu bekommen.

Die verschiedenen Analysen gaben:

Kieselsäure 33,82 32,29 31,20 30,63
Titansäure 41,84 41,58 40,92 42,56
Kalkerde 22,86 26,61 22,25 25,00
Eisenoxyd — 1,07 5,63 3,93

98,52 101;55 100,00 102,12.

Rosé berechnét die Zusammensetzung = Ca<sup>5</sup>Si + Ti<sup>5</sup>Si, wonach das berechnete Resultat so ausfallt:

> Kieselsäure 30,93 Titansäure 40,47 Kalkerde 28,60,

womit die Resultate der Analysen auch übereinzustimmen scheinen, wenn ein Theil von Ca durch Pe ersetzt wird. Aber der theoretische Grund, worauf diese Formel gebaut ist, scheint mir nicht recht annehmbar zu sein. Wenn nämlich auch die Titansäure als Basis betrachtet wird, so ist sie doch als solche so unvergleichbar viel schwächer als die Kalkerde, dass ein im Maximum basisches Salz dieser Erda sie von der Säure, womit sie verbunden ist, austreiben muss, and wenn die Kalkerde dennoch nicht durch die Säure, welche aie davon genommen hat, gesättigt wird, so muss sich der Ueberschuss von der Kalkerde mit der ausgetriebenen Titansäure vereinigen. Dies scheint mir unbestreitbar richtig zu sein. Ist dem nun

aber so, so muss die Formal in 2 Ca Si + Ca Te<sup>5</sup> umgeändert werden.

Greenowit

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte S. 321, dass Breithaupt Gründe aufgefunden labe, den Greenowit als einen Sphen zu betrachten, worin die Kalkerde durch Manganoxydul ersetzt worden sei. Delesse") hat eine kurze Nachricht von seinen darüber angestellten Versuchen mitgetheilt, welche ausweisen, dass Kalkerde die hauptsächlichste Basis darin ist, und er gibt folgende Formel (2R<sup>5</sup>Si+RTi<sup>2</sup>) + 3SiTi<sup>2</sup>, d. h. 7 Atome R, 5 Atome Si, und 8 Atome Ti<sub>2</sub> welche nach richtigeren Ansichten zusammengepaart die Formel 2CaTi<sup>4</sup> + 5CaSi geben, und also eine wirklich neue Species von einfacher Zusammensetzung ausmachen.

Titaneisen.

Bekanntlich haben Mosander's Untersuchungen mehrerer Arten von Titaneisen ergeben, dass titansaures Eisenoxydul, Fe Ti, darin enthalten ist, gemengt mit Fe in ungleichen Verhältnissen, ungefähr so', wie isomorphe Körper häufig zusammenkrystallisiren. Diese Isomorphie erklärte Mosander so, dass Ti und Fe, wie behannt, isomorph sind, und dass, wenn man in einer solchen krystallisirten Verbindung Fe als durch Ti ersetzt betrachtet, das Genze — Fe wird, dessen Krystallform es dann haben müsse. Diese Erklärung findet H. Rose "), mehr geistreich als begründet, andeuchadeber diese Isomorphie nach einer anderen Antieht zu erklären, nämlich dadeneb, dass 2 Fe Ti in der That Fe Ti sind, und dass das Titaneisen

<sup>.: &#</sup>x27;) L'Institut, No. 568, p. 381.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 119.

an sich selbst nichts anderes ist, als eine Verbindung von Eisenexyd und Titansesquioxydul, wodurch eine Ursache zur Isomorphie mit dem Eisenoxyd besser einleuchte. Rose bat für diese Ansicht viele Stützen gesammelt, welche jedoch sämmtlich mehr oder weniger indirect sind. Auch v. Kobell ') hat sie zu unterstützen gesucht. Aber sie hat so wichtige directe Gründe gegen sich, dass sie schwerlich das Bürgerrecht in der Wissenschaft erlangen kann. Ein grosser Theil des Titaneisens z. B. ist magnetisch, was nicht der Fall sein könnte, wenn das Eisen als Oxyd darin wäre. Aber ausserdem, wie auch 2 Atome Eisen, 2 Atome Titan und 6 Atome Sauerstoff zusammengelegt sein mögen, um Titaneisen zu bilden, so müssen doch alle Sauerstoffatome sowoll von dem Bisen als auch von dem Titan berührt werden, und wie ist in einem solchen Falle zu bestimmen, welchem Metalle ein oder mehrere Sauerstoffatome angehören? Das Sichere ausserdem ist, dass hier die Atome der Grundstoffe der Vereinigungskraft auf eine solche Weise folgen, dass die innigste Vereinigung entsteht, worin sie in der vorhandenen Atomzahl verbunden werden können, d. h. das elektropositive Metall bildet die stärkste Basis, und das elektronegative die stärkste Saure, woraus theoretisch die Verbindung Fe Ti folgen muss.

Delffs ") hat bemerkt, dass von dem Titaneisen 2 Arten vorkommen, von denen die eine

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 599.

<sup>&</sup>quot;) Jahrb. für pr. Pharmacie, VIII, 235.

in der rhomboëdrischen Form des Eisenexyds anschiesst, die andere aber in der dem regulären System angehörenden Form des Eisenexyd-Oxyduls, was in der letzteren Art ein Gemenge von Feße, mit einem titansauren Eisenoxydul voraussetzt, welches damit isomorph sein kann, nämlich FesTi, worin ebenfalls 3 Atome Metall mit 4 Atomen Sauerstoff verbunden sind. Analysen sind noch nicht mitgetheilt worden.

Perowskit.

H. Rose ') hat unter seiner Leitung den Perowskit (Jahresb. 1841, S. 910) analysiren lassen. Er ist theils schwarz und theils braun. Der schwarze wurde von Jacobson und der braune von Brooks analysirt. Sie fanden:

•	Schwarzer	"Brauner
Titansäure	58,96	59,00
Kalkerde	39,20	36,76
Talkerde	Spur	0,11
Eisenoxydal	2,06	4,79
Manganoxydul	Spur	Śpur
	100,22	100,07,

was ungezwungen die Formel Ca Ti gibt, worin Ca in geringer Quantität durch Fe ersetzt worden ist.

Tschewkinit. H. Rose ") hat ebenfalls den Tschewkinit (Jahreab. 1841, S. 209) analysirt und ihn zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 596.

<sup>&</sup>quot;) Das. p. 591.

Kieselsäure	21,04
Titansäure	20,17
Ceroxyd Lanthanoxyd Didymoxyd	47,29
Eisenoxydal	11,21
Manganoxydul	0,83
Talkerde	0,22
Kalkerde .	3,50
Natron und Kali	0,12
•	104,38.

Der Ueberschuss rührt davon her, dass das Ceroxyd als Oxyd gewogen worden ist, während es in dem Mineral als Oxydul vorkommt.

Die Titansäure war nicht völlig rein. Wurde sie, mit Kohlenpulver gemengt, in Chlorgas geglüht, so wurden, ausser überdestillirendem Titanchlorid, kleine Quantitäten sublimirten Chlorberylliums und Chloraluminiums erhalten, und aus der Koble konnte ein wenig Chloryttrium ausgezogen werden.

Bine nach dieser Analyse berechnete Formel würde also wenig zuverlässig sein.

Hermann ') hat den Aeschynit von Miask Aeschynit. (Jahresbericht 1830, S. 195) untersucht, den er ganz anders als Hartwall zusammengesetzt fand, nach welchem darin 56 Procent Titansäure und 45 Procent Ceroxyd enthalten sein sollen, während Hermann viel Tantalsäure und bedeutend weniger Ceroxyd darin gefunden hat. Er glaubt, dass Hartwall keinen ächten Aeschynit zur Untersuchung gehabt hätte. Aber Hartwall analysiste das Mineral von Miask, hrystalli-

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chemie XXXI, 89.

sirt in rhombischen Prismen, aussen braun durch einen ocherartigen Anflug, und im Innern schwarz mit glänzendem Bruch, mit etwas Metallglanz, das Mineral dem ich den Namen Aeschynit gab, das also der ächte Aeschynit gewesen sein muss. Hermann's Beschreibung stimmt damit überein. Hier kann also nur die Rede davon sein dass eine der beiden Analysen unrichtig ist, oder, was wahrscheinlicher ist, dass in dem Minerale Ceroxydul durch Eisenoxydul, und Titansäure durch Tantalsäure in variirenden Verhältnissen ersetzt wird.

## Hermann fand:

Tantalsäure	33,89
Titansäure	11,94
Zirkonerde	17,52
Eisenoxydul	17,65
Yttererde	9,35
Lanthanoxyd	4,76
Ceroxydul	2,48
Kalkerde	2,40
Wasser	1,56
-	101,05.

Ausserdem Spuren von Fluor, Manganoxyd, Talkerde, Wolframsäure. Er gibt für das Mineral die Formel = 2 Zr<sup>2</sup>Ti<sup>3</sup>, welche nicht mit der Rechnung übereinstimmt, denn der Sauerstoff der Zirkonerde ist = 4,741 und der Sauerstoff in den Basen R = 7,542. In der Formel aber verhält er sich = 12:18, was für den Sauerstoff in R = 7,11 gibt. Aber ist Niobsäure in der Tantalsäure und Norerde in der Zirkonerde enthalten? Fragen,

welche der Verf. zu der Zeit, wo er die Analyse ausführte, nicht im Stande war zu beantworten.

H. Rose \*) hat, theils selbst, theils durch seine Tantalate. Schüler, mehrere Tantalite untersucht, besonders von Bodenmais, welche, wie bereits S. 158 angeführt wurde, die Entdeckung des Niobiums ver-In den bier angeführten analytischen Resultaten ist der Gehalt an Niobsäure mit der Tantalsäure zusammen unter der gemeinschaftlichen Benennung Tantalsäure aufgenommen worden. Die Analysen gaben:

Tantalit.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXIII, 317.

Fundort Specif. Gewicht des Pulvers des Pulvers Mantalsäure Eisenoxydul Kupferoxyd Kupferoxyd
---

Man sieht hieraus, dass mit dem vermehrten specif. Gewichte der Gehalt an Tantalsäure steigt. Der letzte macht davon eine scheinbare Ausnahme, aber was darin an Tantalsäure fehlt, wird durch einen grösseren Gehalt an Zinnsäure ersetzt.

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte S. 289 Wöhlerit. eines von Scheerer entdeckten neuen Minerals, Wöhlerit genannt, eines Silicio-Tantalats von Kalkerde und Zirkonerde. Scheerer\*) hat nachher angegeben, dass Weibye auf Rödkindholm bei Fredriksvaern ein sehr ähnliches, und Scheel in der Nachbarschaft der Eisenhütte Barkevif, 2 Meilen von Brevig an dem Strande des Langesundsfjords ein ebenfalls ähnliches Mineral ziemlich häufig gefunden haben. Es bildet da nierenförmige Massen. Bei einer vorbereitenden Untersuchung hat és sich gezeigt, dass es chenfalls ein Silicio - Tantalat ist, ohne Spur von Phosphorsaure und Fluor, und es scheint ein Wöhlerit zu sein, in welchem die Zirkonerde durch Eisenoxyd ersetzt ist.

Hermann ") hat den sibirischen Pyrochlor. einer Analyse unterworfen, deren Resultat sehr abweicht von dem von Wöhler (Jahresb. 1841, II, 244), besonders darin, dass er die von Wohler gefundene Thorerde für Zirkonerde erklärt, und dass er darin ein wenig Titansäure angibt. Br fand nämlich:

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXI, 222.

<sup>&</sup>quot;) Journ. für pract. Chem. XXXI, 94.

62,25
2,23
5,57
3,32
2,00
0,70
5,68
13,54
3,72
3,23
Spur
0,50
102,74.

Er gibt dafür die Formel 2R<sup>3</sup> Ta + RTa + RF, worin R = Ca, Ln und Y, R = Zr, Fe und Ce, und R = K, Na und Li ist.

Welchen Werth alles dieses hat, beruht natürlicherweise auf einer gründlichen Prüfung, welche, wie wir vermuthen müssen, nicht ausbleiben wird.

Mikrolith.

Teschemacher ') hat gezeigt, dass der Mikrolith (Jahresb. 1836, S. 206) nichts anderes ist, als Pyrochlor.

Monazit.

In Uebereinstimmung mit der Correction in Wöhlers Angaben, hat Hermann ") eine ähnliche in Bereitschaft für Kerstens Analyse des Monazits (Jahresb. 1841, S. 245). Derselbe besteht nach Hermann aus:

<sup>\*)</sup> Lond. and Edinb. Phil. Mag. XXV, 233.

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 90.

Phosphorsäure	28,05
Ceroxyd	40,12
Lanthanoxyd	27,41
Kalkerde	1,46
Talkerde	0,80
Zinnoxyd	1,75
,	99,59,

mit einer Spur von Manganoxyd und Eisenoxyd. Nach Hermann hat Kersten eins von den in warmem Wasser weniger, als in kaltem löslichen Salzen von schweselsaurem Lanthanoxyd für Thorerdesalz gehalten. Zu Kersten's Entschuldigung dürste angeführt werden können, dass er, ehe er die von ihm gefundene Erde für Thorerde erklärte, mir eine kleine Probe davon in einem Briefe zugesandt hatte, mit der Bitte, dass ich sie untersuchen möge. Dass das was ich damals prüfte sieh wie Thorerde verbielt, und dass es weder Ceroxyd noch das damals noch unbekannte Lanthanoxyd enthielt, kann ich versichern.

Hermann ') bat ferner angeführt, dass der Yttrotantalit. Yttro-Tantalit, zusammen mit Monazit und Aeschynit, bei Miask vorkommt. Er bildet theils glatte, abgerundete Körner, die so gross wie Erbsen sind und hier und da Krystallstächen zeigen können, theils platte Stücke von & Quadratzoll Oberfläche und 1 bis 2 Linien Dicke. Auf der Oberfläche bat er einen bräunlichen erdigen Ucherzug, aber der Bruch ist schwarz, glänzend und muschlig. Er gibt ein schwarzbraunes Pulver. Specif. Gew. Er decrepitirt im Kolben und wird Mit Phosphorsalz crhält man eine Reaction braun.

\*) Journ. für pract. Chem. XXXIII, 87.

auf Uranoxyd. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Tantalsäure	61,33
Yttererde	19,73
Eisenoxydul	7,23
Manganoxydul	1,00
Kalkerde	2,08
Uranoxydul	5,64
Zirkonerde	١
Ceroxyd	
Lanthanoxyd	1,50
Titanoxyd	
Wolframsäure	)
Glühverlast	1,66
	100,17.

Die Formel wird hier, wie für den Yttro-Tantalit gewöhnlich ist, = R5 Ta.

Antimonigsau- Domeyko ) nat augegoon, res Quecksil- Quecksilbergruben von Chili mit dem Quecksil-Domeyko \*) hat augegeben, dass in allen bererz eine Gangart vorkommt, welche zu & von einem mit Eisenoxydhydrat gemengten Quarz ausgemacht wird, der mit blauem kohlensaurem Kupferoxyd, mit einem stahlgrauen metallisch glänzenden Minerale, das nach seiner Untersuchung ein sehr Quecksilber-haltiges Fahlerz, d. h. ein Kupfer- und Quecksilber-Sulfantimonit ist, und endlich mit einem seinen hellrothen Pulver gemengt ist, welches letztere für Zinnober gehalten wurde, in welchem aber Domeyko keinen Schwesel fand, sondern welches nach seiner Analyse aus antimonigsaurem Quecksilberoxyd besteht, worin die antimonige Säure = Sb ist. Er fand darin:

<sup>\*)</sup> Ann. des Mines 4. Ser. VI, 183.

٠. ٠	von Illapel	von Punitagni
Antimonige Saure, Sb	21,2	2,8
Quecksilberoxyd	23,8	4,5
Eisenoxyd	38,0	3,4
Kieselerde	45,0	11,2
Wasser und Verlust	42,0	14,0
•	170,0	35,9.

Risenoxyd und Kieselerde gehören der Gangart au, so wie auch das viele Wasser vom Eisenexydhydrat und von hygroscopischem Wasser berrührt.

Rammelsberg \*) hat den Pharmacolith von Arseniate.

Glücksbrunn im Thüringer Walde analysirt. Er Pharmacolith.

besteht aus:

Arseniksäure		51,58
Kalkerde		23,59
Eisenoxyd und	Kobaltoxyd	1,43
Wasser	_	23,40

 $= Ca^2 \ddot{A}s + 6 \dot{H}.$ 

Damour \*\*) hat den Skorodit von Brasilien und von verschiedenen europäischen Fundorten analysirt, und hat gefunden, dass sie alle einerlei Zusammensetzung besitzen, und Descloizeaux \*\*\*) hat sie in Betreff ihrer Krystallform mit einander verglichen, welche ebenfalls bei diesen dieselbe ist, was auch schon Gustav Rose (Jahresb. 1835, S. 196) lange vorher dargelegt hatte. Die Veranlassung zu dieser Untersuchung war, dass der brasilianische Skorodit, welcher von mir 1824 analysirt wurde, wobei ich eine Gewichtsvergrösse-

Skorodit.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 150.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. ct de Phys. X, 406.

<sup>&</sup>quot;") Das. S. 402.

rung erhielt, und dessen Lösung in Salzsäure mit Kaliumeisencyanid einen blauen Niederschleg gab, so berechnet wurde, dass er die Base in Gestalt von Fe Fe enthalte, weshalb Beudant eine besondere Species daraus machte, die er Neoctèse nannte. Aber Damour hat auf eine zuverlässigere Weise dargelegt, dass das Mineral kein Eisenoxydul enthält, indem er die Auflösung davon in Salzsäure mit Goldeblorid vermischte, aus dem dann keine Spur Gold reducirt wurde. Unsere Resultate stimmen im Uebrigen mit einander überein. Er fand in den Skoroditen von

		Cornwall	Sachsen	Brasilien
Arseniksäure	50,95	51,06	52,16	50,96
Eisenoxyd	31,89	32,74	33,00	33,20
Wasser	15,64	15,68	15,58	15,70

= Fe As + 4H.

· i. .

Arseniksinter.

Hermann') hat die ocherfarbige, harte Kruste untersucht, welche Berylle, Topase und Quarzkrystalle von Nertschinsk bekleidet, und welche gewöhnlich sehr leicht davon abzulösen ist. Es ist ein basisches arseniksaures Eisenoxydsalz, welches er aus 3F<sup>2</sup>Äs<sup>5</sup> + 4Fe + 36H zusammengesetzt fand:

Arseniksäure	Gefunden 48,05	Berechnet 48,37
Eisenoxyd	36,41	36,51
Wasser	15.54	15.12

Es kommt ganz und gar darauf an, wie genau die Analyse ist, um zu entscheiden ob nicht dieser Ueberzug amorpher Skorodit ist, indem er auf 9

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 95.

Atome Skorodit nur um 1 Atom Eisenoxyd abweicht, welches dieser mehr enthält.

Rammelsberg") hat den Eisensinter vom Eisensinter. Stieglitzstellen im Radhausberg zu Gastein analysirt. Er war nierenförmig und im Uebrigen dem gewöhnlichen Eisensinter oder Eisenpecherz gleich. Er wurde aus 3F2S + 5Fe2Äs + 40H zusammengesetzt gefunden:

 Arseniksäure
 Gefunden 24,64
 Berechnet 24,95

 Schwefelsäure
 5,20
 5,21

 Eisenoxyd
 54,66
 54,24

 Wasser
 15,47
 15,60.

Levy hatte den Namen Beudantit einem Mineral von Hornhausen in Nassau gegeben (Jahresb. 1828, S. 167), von dem eine schwarze und eine grüne Varietät vorkommt. Damour und Descloizeaux\*\*) haben mit chemischen und krystallographischen Gründen dargelegt, dass es ganz einfach Würfelerz ist. Die schwarze Varietät ist durch Schwefelblei gefärbt.

Hermann \*\*\*) hat den Olivenit von Cornwall Arseniksaures analysirt. Er fand darin 2½ Procent Phosphor. Kupferöxyd. säure mehr als v. Kobell, und stellt sogleich eine neue Formel auf, um daraus eine Verbindung von Arseniat und Phosphat zu erhalten.

Hermann fand in dem Holzkupfererz oder Holzkupfererz. faserigen Olivenit von Cornwall:

Kupferoxyd 51,03 Arseniksäure 40,50

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXII, 193.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 73. 77.

<sup>&</sup>quot;") Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 291.

Phosphorsäure 1,00 Eisenexydul 3,64 Wasser 3,83

= 4Cu<sup>2</sup>Äs + 7Cu + 5H, was offenbar ein Gemenge von basischen Salzen ist. Er gibt dafür die Formel Cu<sup>5</sup>Äs H<sup>2</sup> + 3Cu<sup>4</sup>Äs H. Es ist jedoch wahrscheinlich keine chemische Verbindung zwischen diesen beiden.

Kupferglimmer. Den Kupferglimmer von Cornwell fand er zusammengesetzt aus:

Kupferoxydul	44,25
Eisenoxydul	2,92
Arseniksäure	17,51
Viertel phosphorsaure Thonerde	3,93
Wasser	31.19

wofür er die Formel Ču<sup>8</sup>Äs + 24H gibt. Aber der Wassergebalt ist dafür zu gering und die Formel muss werden = Ču<sup>2</sup>Äs + 6Ču H + 18H.

Linsenerz.

Auch das blaue Linsenerz hat er analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kupferoxyd	36,38
Thonerde	10,85
Eisenoxyd	0,98
Arseniksäure	23,05
Phosphorsäure	3,73
Wasser	15.01

Wenn man in des Grafen Trolle Wachtmeister Analyse von diesem Mineral (Jahresb.
1834, S. 177) die Gangart abzicht, so stimmen
diese Analysen ziemlich gut überein. Hermann
gibt die Formel (Cu<sup>8</sup>Äs + 24H) + Äl<sup>2</sup>Äs, worin
ein kleiner Theil von Äl durch Fe und ein kleiner Theil von Äs durch Persetzt wird.

Sowohl Wöhler') als Kühn") haben den Euchroit einer neuen Analyse unterworfen, die im Uebrigen mit der älteren von Turner (Jahresb. 1827, S. 214) übereinstimmt. Sie fanden:

> W. K. Arseniksäure 33,22 34,42 Kupferoxyd 48,09 46,97 Wasser 18,39 19,31

 $= Cu^2 \ddot{A}s + 2Cu \dot{H} + 5\dot{H}.$ 

Auf der trocknen Ebene um Iquique in Süd-Amerika kommen schneeweisse, feine Krystalle Borsaure Kalkvon borsanrer Kalkerde von 1 Zoll Länge in reichlicher Menge und zusammen mit Glauberit und Talkerdealaun vor, welche letzteren weiter unten angeführt werden sollen. Die Krystalle sind von Hayes") analysirt und zusammengesetzt gefunden worden aus:

> Borsäure 46,111 Kalkerde 18,890 Wasser 35,000

= CaBo<sup>2</sup> + 6H. Dana gibt in der dritten Auflage seiner Mineralogie, S. 243, eine Zeichnung von diesen Krystallen, aber diese sind in Folge eines Irrthums von Hayes für den sie begleitenden Glauberit genommen worden.

Das Mineral von Snarum in Norwegen, worin die Carbonate. Serpentin-Krystalle sitzen, ist in Schecrer's +) Laboratorium untersucht und nicht als ein Bitterspath, sondern als reiner Magnesit erkannt wor-

Magnesit.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm. Ll. 285.

<sup>&</sup>quot;) Das., p. 123.

<sup>\*\*\*)</sup> Silliman's Americ. Journ. LXVII, 215.

<sup>†)</sup> Nyt Magaz. for Naturvidenskaberne. IV, 842.

den. Es wurden darin gefunden nach der Analyse von:

	Münster	Tonsag
Kohlensäure	52,57	<b>52,6</b> 6
Talkerde	46,93	46,22
Eisenoxydul	0.87	1,12

e r

Es hat eine späthige Textur, die Durchgänge des Kalkspaths, und 3,668 specif. Gewicht, so krystallisirt ist es bis jetzt nur bei Ultenthal in Tyrol und bei Vermont in Nordamerika gefunden worden.

Auch ich habe Gelegenheit gehabt, mit dem Mineral von Snarum in Norwegen einige Versuche anzustellen. Legt man kleinere Stücke davon in kalte Salzsäure von 1,13 specif. Gew., so entwickelt diese keine Kohlensäure, aber sie färbt sich allmälig gelb von aufgelöstem Eisenoxydhydrat, indem der Magnesit ganz sarblos wird. Es hat also seinen Stich ins Gelbe nur von Eisen-Zwischen +60° und +80° sieht oxydhydrat. man sparsam Blasen sich bilden, welche daran sitzen bleiben, von denen sich aber dann und wann eine ablöst und aufsteigt. Mit einem Wort, Salzsäure wirkt wenig oder nicht darauf. selbe ist der Fall mit verdünnter Schwefelsäure. Diese Erfahrung ist auch an dem tyroler Magnesit gemacht worden. Er muss zu dem feinsten Pulver zerrieben und anhaltend mit Salzsäure gekocht werden, wenn man ihn auflösen will. Dieses indifferente Verhalten gegen Säuren hat bis jetzt nicht die Ausmerksamkeit erregt, welche es verdient. Es ist jetzt leichter, als früher, zu verstehen. Wir wissen nämlich, dass die Talkerde in dem Minerale Periklas (Jahresh. 1845, S. 289) in der isomerischen Medification vorkommt, welche wir mit  $Mg\beta$  ausdrücken können, und werin sie das böhere specif. Gewicht = 3,75 hat. Dies ist also ganz derselhe Zustand, in welchem sie sich im dem Magnesit befindet; beide erfordern starke Süure, feines Pulver und anhaltendes Kochen, um durch die Einwirkung der Säure in den Zustand von  $Mg\alpha$  überzugehen und aufgelöst zu werden. Jedermann weiss, wie rasch sich sonst die kohlensaure Talberde mit Brausen in Säuren auflöst. Die Modification  $\beta$  wird auch nicht selten in dem Dolomit angetroffen. (S. weiter unten kohlensaures Eisenoxydul.)

Haidinger") hat die Krystallverbältnisse und das Lichtbrechungsvermögen des blass nelkenbraunen, durchsichtigen Dolomits vom Zillerthal beschrieben. In Betreff der Einzelbeiten muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Dolomit.

Igelström ") hat den, wegen seiner sonder-Dutenmergel. haren Bildung bekannten Dutenmergel von Görarp im Schonen analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

• •	Kohlensäure	41,30
•	Kalkerde	49,04
In Salzsäure	Talkerde	. 0,27
auflöslicher Theil	Eisenoxydul -	1,53
•	Manganoxydul	0,74
	Thonerde	2,46
Barin	Kieselsäure	2,92
unauflöslicher	Thonerde	1,56
Theil	Talkerde	0,03
	Eisenoxydal	0,01
		100,76.

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXIII, 153.

<sup>\*\*)</sup> Öfversigt af K. V. Acad. Förhandl, 1844. p. 221.

Kohlensaures Eisenoxydul.

Way') hat die Untersuchung eines sogenannten Spatheisensteins mitgetheilt, ausgezeichnet wegen seines grossen Gehalts an kohlensaurem Eisenoxydul, welcher in der Gegend von Hull in England vorkommen soll, ohne genauere Angabedes Fundorts, wo er einen Gang von 3—4 Lachter Mächtigkeit und mehr als 100 Lachter Längehildet. Er ist derb, braunschwarz-gefärbt, hat die Durchgänge eines Rhomboëders, jedech etwas gebogen und von Perlmutterglanz. Er ist nicht magnetisch, hat 3,747 specif. Gewicht.

In Masse analysirt wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

 Kohlensäure 36,08
 Kohlensaurem Eisenexydul 83,60

 Eisenexydul 50,75
 Kohlensaurer Kalkerde
 7,47

 Eisenexyd
 8,93
 Eisenexydhydrat
 10,01

 Kalkerde
 4,24
 101,08

 Wasser
 -1,08

 101,08

Die kohlensaure Verbindung befindet sich bier, gleichwie in dem Magnesit, in der 

Modification. Sie löst sich nicht anders in starker Säure, als im Sieden und als feines Pulver. Lässt man das Mineral in Stücken von der Grösse einer Erbse in Salzsäure liegen, so hat diese in kurzer Zeit, die durch Wärme noch mehr abgekürzt werden kann, alles Eisenaxydhydrat daraus ausgezogen und das Carbonat zu einem weissen krystallinischen Pulver zerfallen zurückgelassen, welches sich dann nicht anders als durch fortgesetzte siedende Digestion mit starker Säure auslöst, und auch dann nur sehr langsam.

<sup>\*)</sup> L. and E. Phil. Mag. XXV, 129.

Dieses Pulver besteht aus kleinen, rhomboëdrischen, farblosen, durchscheinenden Krystallen, welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

Kohlensauren Eisenoxydul 91,24
Kohlensaurer Kalkerde 8,97
100,21.

Der Periklas weist aus, dass das Eisenoxydal die Modification Feß hat, welche auch in diesem Carbonat vorkommt, und es seigt sich, dass sie auch die Kalkerde in dieselbe versetzt hat, indom deren Carbonat nicht für sich aus dem Bissnoxydul ausgezogen wird.

Dass sich Kalkerde, Talkerde, Eisenoxydul u.s.w. in einer Menge von Siliesten in der \( \beta \)Modification befinden, ist allgemein bekannt. Aber sie kann der Kieselsäure zugeschrieben werden, welche eine so grosse Neigung hat in dieselbe überzugehen. Hier zeigt es sich nun, dass sie unabhängig von derselben existiren kann. Von der Kalkerde haben wir eine Modification, welche durch zu starkes Brennen, wie man dies neunt, todtgebrannt wird, indem sie sich dann nicht mehr mit Wasser zu einem Hydrat vereinigt. Es verdient untersucht zu werden, ob sie nicht gerade dann Kalkerde in der \( \beta \)Modification ist.

Daubenay") gibt an, dass der Phosphorit zu Estremadura ein äusserst mächtiges, gangförmiges Lager von 16 Fuss Breite, ein Paar englisehe Meilen Länge und unbekannter Tiefe hilde. Er enthält 80 Procent basischer phosphorsaurer Kalkerde und 14 Proc. Flusspath. Das Kalksalz

Phospate. Phosphorit.

<sup>&#</sup>x27;) L'Institut, No 568. S. 386.

ist = Ca<sup>5</sup>P. Es wird von Glimmersbliefer (Shiste ardoise) umgeben.

Talk-Apatit.

Hermann") hat einen talkhaltigen Apatit aus dem Schischimschen Gebirge bei Kiosiusk in Slatoust analysirt. Er kommt da in Chloritschiefer vor, milchweisse regelmässige, sechsseitige Prismen bildend, welche theils gross und einfach, theils in sternförmigen Gruppen zusammengewachsen, aber häufig auf der Oberfläche etwas verwittert sind. Specif. Gew. = 2,70 bis 2,75. Wurde zusammengesetzt gefunden aus

	Kalkerde	37,50
i.,		7,74
; ·*	Phospherskure	21,69
. <b>.</b> .	Schwefeleäure	2,10
		0,91
	Fluor and Verlust	2,23
	Eisenoxyd	
	Unlösliches	
C. S. C.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	100,00.

Er macht daraus sogleich ein neues, im bestimmtem Verhältnissen zusammengesetztes Mineral = 3 Ca<sup>5</sup> P + Mg<sup>5</sup>P; ohne Rechenschaft zu geben, wemit die 2,4 Procent Schwefelsäure und 0,91 Procent Chlor und die nicht bestimmte Quantität Finor verbunden gewesen sind, und ohne nachzuweisen, was das 9½ Procent ausmachende Unlösliche war. Hat es der krystallisirten Verbindung angehört und eich bei der Auflösung in Salzsäure abgeschieden, oder könnte ein so regelmässig angeschossenes, farbloses Mineral so viel

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 101.

Mattergestein, welches hier ein gefürbter Chloritschiefer ist, enthalten?

Hermann') hat mehrere Thonerde-Phos-Thophate analysist. 1. Der blane Türkis wurde aus Phothate Al<sup>2</sup>P<sup>5</sup> + 4Al + 15H zusammengesezt gefunden:

Thonerde-Phosphate.

	Gefunden.	Berechnet.
Thonerde	47,45	46,89
Phosphorsäure	27,34	32,57
Wasser	18,18	20,54
Kupferoxyd	2,02	
Eisenoxyd	1,10	
Manganoxyd	0,50	
Phosphorsaurer K	alkerde 3,41	
	100,00	•

Es hat ihm dabei kein Bedenken gemacht, dass die Analyse 6 Procent Phosphorsäure zu wenig gegeben hat, um dem Thonerdogehalt in dieser Formel zu entsprechen.

2. Der grüne Türkis bestand aus:

Thonerde	50,755
Phosphorsäure	5,640
Wasser	18,125
Kupferoxyd	1,420
Eisenoxyd	1,100
Manganoxyd	0,600
Kieselerde	4,260
Phosphorsaurer Kalkerde	18,100
• .·	100,000

3. Das Thonerde-Phosphat, welches in den Gruben um Nischney-Tagilsk in Klüften von Sandstein und Thonschiefer vorkommt, wo es das Mut-

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 282.

Berzelius Jahres-Bericht XXV.

tergestein in ausammenhängenden, schimmernden Platten bekleidet, die sich leicht ablösen lessen. Dieselben eind krystallinisch, mehr oder weniger dunkelgrün gefärbt' nad durchscheinend. Hier und da finden sich durchsichtige Krystalle, welche sechsseitige Prismen zu sein scheinen. Specif. Gewicht = 2,46. Die Analyse gab:

Thongrde	38,47
Phosphorsäure	29,03
Wasser	27,50
Eisenoxyd, Manganoxyd	1,20
Kupferoxyd	0,80
Phosphorsauren Kalk und Gangart	3,00

Hieraus macht er die Formel Äl<sup>6</sup>P<sup>6</sup> + 24H, wiewohl die Analyse 2 Procent Thonerda und 12 Procent Wasser zu wenig für eine solehe Formel gegeben hat. Er hetrochtet es als eine neue Spe-Fischerit eies, welche er Fischerit, neunt, dem Zoologen Fischer von Waldheim zu Ehren.

Peganit. 4. Den Peganit von Langenstrigis in Sachsen (Jahresb. 1832, S. 201) fand er zusammengesetzt aus:

Thonerde	44,49
Phosphorsäure	30,49
Wasser	22,82
Fremdes	2.20

Dieselbe Formel mit 18 Atomen Wasser. Seine Analyse gibt 8 Procent Thonerde mehr und 3 Procent Phosphorsänze weniger, als Erdmann's Analyse, von demanhen Minerale. Wer hat Recht?

Wawellit. 5. Der Wawellit von Zbirow bei Beraun in Böhmen wurde zusammengesetzt gafunden aus:

Thonerde	36,39
Phosphorsäure	34,29
Fluorwasserstoffsäure	1,78
Eisenoxyd	1,20
Wasser	26,34

Es gibt dafür die Formel (Al + 3PH) + 6(Al+P5 + 18H). Diess ist fluorwasserstoffsaure Thonerde, verbunden mit basischer phosphorsaurer Thonerde. Aus welchem Grunde hier ein fluorwasserstoffsaures Salz angenommen wird, da bekanntlich solche Salze nicht existiren, kann man nicht verstehen. Seine Formel, reducirt auf Fluoraluminium, unterscheidet sich im Uebrigen von meiner dadurch, dass er den Gehalt davon nur halb so gross annimmt, als er nach meiner Formel = AIF5 + 3(AI+ P5 + 18H ist. Meine Analyse gab mehr Fluor als seine, wiewohl allerdings nicht völlig der Formal autsprechend. Aber, wie Forchhammer's Analyse der Topase ausgewiesen hat, so ist nichts schwieriger als bei diesen Analysen den ganzen Fluorgehalt herauszubekommen-

Kühn") hat einige Arten von phosphoreau-Phosphoreaures rem Kupferoxyd analysirt.

1. Das krystallisirte von Libethen gab :

Kupferoxyd 66,94 Phosphorsäure 29,44 Wasser 4,05

Dies gibt die Formel Cu²P+2Cu+其, oderCp+算接.

2. Das fasrige von demselben Orte, mit concentrisch schaaliger Absonderung, enthielt:

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 120.

Kupferoxyd 69,61 Phosphorsäure 24,13 Wasser 6,26.

Dies gibt die Formel Cu<sup>2</sup>P+ 3Cu + 2H, oder Cu<sup>5</sup>PH<sup>2</sup>.

3. Der undeutlich krystallisirte, sogenannte Phosphorochalcit von Rheinbreitenbach bestand aus:

> Kupferoxyd 68,87 Phosphorsäure 21,41 Wasser 8,59.

Dies gibt die Formel = Cu<sup>2</sup>P + 4Cu + 3H, oder = Cu<sup>6</sup>PH<sup>5</sup>.

Vergleicht man diese Formeln unter sich, so scheint der Wassergehalt darin auszuweisen, dass sie alle basisches phosphorsaures Kupferoxyd enthalten, verbunden mit Kupferoxydhydrat. Denn man hat:

1 = 
$$\dot{C}u^{5}\ddot{P} + \dot{C}u\dot{H}$$
.  
2 =  $\dot{C}u^{5}\ddot{P} + 2\dot{C}u\dot{H}$ .  
3 =  $\dot{C}u^{5}\ddot{P} + 3\dot{C}u\dot{H}$ .

Sulfate.

Gyps. Descloizeaux\*) hat die Krystallformen des Gypses ausführlich abgehandelt. In Betreff des Inhalts muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Aluminit. Marchand ") hat mehrere Aluminite untersucht. Der lange bekannt gewesene Aluminit von Halle wurde nach der dafür angenommenen Formel = ÄIŠ<sup>5</sup> + 2ÄI H

zusammengesezt gefunden.

Beim Graben eines Kellers auf einer Anböhe

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. I, 53.

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chemie XXXIII, 6.

südlich von Halle, Hrn. Pressler angehörig, fand sich ein anderer Aluminit, welcher bestand aus:

> Thonerde 36,0 Schwefelsäure 17,0 Wasser 47,2,

 $= \bar{A}1\ddot{S}^5 + 4\bar{A}1\dot{H}^5 + 24\dot{H}$ , oder  $= \bar{A}1^5\ddot{S}^5 + 36\dot{H}$ .

An demselben Orte fand sich noch ein anderer, welcher bestand aus:

Thonerde 39,50 Schwefelsäure 11,45 Wasser 48,80

Marchand gibt dafür die Formel = Äl<sup>5</sup>S<sup>2</sup> + 36Å. Zieht man in Betracht, wie die Formel aussieht, wenn das neutrale Salz mit dem Hydrat der Base verbunden ist, indem man dann 2ÄlS<sup>3</sup> + 13ÄlÅ<sup>3</sup> + 69Å erhält, so zeigt es sich, dass vies ein Gemenge sein muss. Auch stimmt das berechnete Resultat nicht recht gut mit dem gefundenen überein.

Steinberg\*) hat einen anderen Aluminit beschrieben, welcher ebenfalls bei Halle, 100 Schritt von der südlichen Seite der Stadt entfernt, beim Graben gefunden worden war. Er war weiss, aber ins Gelbliche spielend, wenn er durchnässt wurde. Er bestand aus:

Thonerde 36,17 Schwefelsäure 14,54 Wasser 49,03

= Äl S5 + 5Äl H3 + 30H, oder Äl2 S + 15H.

<sup>)</sup> Journ. für pr. Chemie, XXXII, 495.

Marchand fand, dass diese Aluminite bei + 1000 gerade die Hälfte ihres Wassers verlieren, selbst wenn die Anzahl der Wasseratome eine un-Dies dürfte jedoch wohl nicht mehr gerade ist. beweisen, als dass vieles von dem in den Formeln angegebenen Wasser hygroscopisches ist, und dass ein Theil von diesem selbst bei + 1000 darin zurückbleiben kann.

Magnesia-Alaun.

Auf der Inique-Ebene im südlichen Pern kommt, mit dem boreauren Kalk, dem Glaubersalz und mit anderen Salzen, ein Salz in Massen von parallelen Fasern vor, die sich längs dieser Fasern thei-Pickeringit len lassen. Es ist Pickeringit genannt worden. Hayes') hat es analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Schwefelsäure	36,322
Thonerde	12,130
Talkerde .	4,682
Eisen und Manganoxydul	0,430
Kalkerde	0,126
Salzsäure	0,604
Wasser	45,450
	99,744

二 Mg S + Al S5 + 92 A. Wenn die Alaumarten eine octaëdrische Form haben, enthalten sie 24 Atome Wasser. Aber du es bekannt geworden ist, dass sie unter bestimmten Umständen bestimmte Quantitäten Wasser verlieren können, so kann hier der veränderte Wassergehalt mit der faserigen Form zusammenhängen. Der von Stromeyer untersuchte afrikanische Magnesia - Alaun,

<sup>\*)</sup> Sillimans Americ. Journ. XLVII, 360.

weicher jedoch zu ; aus Manganoxydul-Alaun bestand, enthielt 45,74 Procent Wasser.

Rummelaberg") erinnert daran, dass wenn Brochantit und Mugnus' Analyse des Brochantits (Jahresb. 1830, Krisuvigit. S. 196) nach Abzug der Gangart, richtig berechnet wird, die Formel nicht die dafür angenommene = Cu<sup>3</sup>S + 3H wird, sondern Cu<sup>4</sup>S + 3H, oder = GuS + 3CuH. Dieselbe Formel wird dann auch für den Krisuvigit (Jahresb. 1844, S. 264) gültig.

Domeyko") hat gezeigt, dass das Chlorsilber Chlor-und von Chanarcillo in Copispo mit Bromsilber in variirenden Verhältnissen, von å bis nuweilen fast zur Hälfte, gemengt ist. In diesem bromhaltigen Chlorsilber hat er jedoch niemals eine Spur von Jod finden können.

Dagegen hat man eine Silbererunder, 12 Mei- Jodsilber. Ien östlich von Coquimbo in Algodones an einem Orte, genannt Rineon de Laya, gefunden, worin suhr reines Jodsilber vorkommt, ohne einen Gehalt an Chlor oder Brom. Es kommt vor theils in kleinen unregulmässigen Theilen von schwefelgelber oder nuweilen grüntlich gelber Farbe, theils, aber seltener, bildet es kleine unregelmässige Gangtrümmer. Es ist durchscheinend und nicht weich wie Chlorsilber, sondern kann zu Pulver gerieben werden. Hat 5,504 specif. Gewicht und schmilzt in der Lichtslamme. Der Amalgamations-Process scheidet daraus das Silber sehr unvollständig ab.

<sup>&</sup>quot;) Poggend. Ann. LXII, 138.

<sup>\*\*)</sup> Ann. des Mines, 4 Ser. VI, 153.

Erdharze. Piauzit. Haidinger\*) hat ein Erdharz aus einer Braunkohlengrube bei Piauza, nördlich von Neustadt, beschrieben, wonach er es Piauzit genannt hat. Es bildet in der Braunkohle bis zu 10 Zoll mächtige Gangtrümmer.

Es ist schwarzbraun, amorph, gibt einen gelbbraunen Strich, und ist in dünnen Kanten etwas durchscheinend. Der Bruch unvollständig muschlig, wenig glänzend. Härte = 1,5. Specif. Gew. = 1,22. Lässt sich zwischen den Fingern zerdrücken. Schmilzt bei + 315°. Kann angezündet werden, verbrennt mit vielem Rus und lässt 5,96 Procent Asche zurück. Löst sich unvollständig in Spiritus, besser in Wasserfreiem Alkohol, vollkommen in Aether und in Kalilauge. Rauchende Salpetersäure verändert dasselbe, indem es dadurch gelbbraun gefärbt wird. Bei der trocknen Destillation gibt es ein gelbliches saures Ocl.

Meteorstein.

In der Nachbarschaft des Dorfes Klein-Wenden, im Kreise Nordhausen, ist am 16. Sept. 1843 ein 6 Pfd schwerer Meteorstein, bei klarem Wetter und mit heftiger Detonation herabgefallen. Derselbe ist nach einem sehr interessanten Verfahren von Rammelsberg") analysirt worden. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXII, 275.

<sup>&</sup>quot;) Das., LXII, 449.

Schwefel	2,09
Phosphor	0,02
Eisen	23,90
Nickel	2,37
Zinn	0,08
Kupfer	0,05
Chromoxyd	0,62
Kieselsäure	33,03
Talkerde	23,64
Eisenoxydul	6,90
Thonerde	3,75
Kalkerde	2,83
Manganoxydul	0,07
Kali	0,38
Natron	0,28
	100,01

Nach der Untersuchung, welche Rammelsberg mit dem Stein als einem Gemenge von Mineralien angestellt hat, ist er gemengt aus:

Nickeleisen	22,904
Chromeisen	1,040
Magnetkies, Fe	5,615
Olivin	38,014
Labrador	12,732
Augit	19,704,

und ein jeder dieser Bestandtheile besteht wiederum aus,

# Das Nickeleiseu:

Eisen		88,980
Nickel,	kobalthaltig	10,351
Zinn	_	0,349
Kupfer		0,213
Phospho		0,107,

was wohl übereinstimmt mit dem, welcher in dem Pallas'schen und in dem Ellenbogener Eisen enthalten ist.

#### Das Chromeisen:

Chromoxyd	59,85
Eisenoxydul	27,93
Talkerde	12,22

Der Magnetkies ist = Fe.

#### Der Olivin:

Kieselsäure	39,60
Talkerde	47,37
Eisenexydul	10,72
Manganoxydul	0,19
Kalkerde	2.12

#### Der Labrador:

Kieselsäure	12,282
Thonorde	9,077
Kalkerde	3,843
Kali	0,921
Natron	0,708
•	30,831

## Der Augit:

Kieselsäurc		54,64
Talkerde	•	23,69
Eisenoxydul		16,66
Kalkerde		2.01

Was diese beiden letzteren betrifft, welche gemengt zurückbleiben, nachdem der nicht magnetische Theil davon nach der Zersetzung mit Salzsäure ausgezogen worden ist, so ist deren Natur weniger sicher, und er ist zu diesen Resultaten dadurch gekommen, dass er annimmt, dass das in Salzsäure Unlösliche noch 21,63 Procent Olivin enthalten hat, auf welchen die Säure nicht einzuwirken wermag. Werden die Bestandtheile von diesem Olivin abgezogen, so lassen sich die übrigbleibenden Bestandtheile zu 80,831 Labrador und zu 47,351 Augit zusammenpaaren. Natürlicherweise kann man sieh hier auf keine andere Weise helfen als mit einer solchen hypothetischen Methode. Aber es ist dabei doch immer möglich, dass das Unlösliche aus Mineralien von anderer Zusammensetzung gemengt sein konnte, zu welchem die Bestandtheile des abgezogenen Olivins wesentlich gehört haben.

Aber ungenehtet dieser unvermeidlichen Unvollkommenheit ist diese doch die vollständigste Meteorstein-Analyse, welche wir besitzen.

De Luynes") hat ein Meteoreisen untersuckt, Fer meteorique welches Fer météorique de Grasse genanut wird, de Grasse und dessen Geschichte nicht weiter angegeben wird, und auch mir unbekannt ist. Er hat durin 87,63 Procent Eisen und 17,37 Procent Niukel gefanden, mit Spuren von Kupfer und Mangan, aber kein Kobalt.

Shepard ") gab vor einigen Jahren an, dass Apatit in Meer in einem bei Richmond in Virginien gefalleteorsteinen. nen Meteorstein phosphorsaure Kalkerde gefunden habe, aber da nachher hierüber Zweifel ausgesprochen wurden, so hat er diess jetzt ausser Frage zu setzen gesucht. Ungeachtet dieses Vorkommen keinesweges unmöglich oder unwahrscheinlich ist, da sowohl Phosphor als auch Kalk, wiewohl in an-

<sup>\*)</sup> Annal. des Mines, 4 Ser. V, 161.

<sup>&</sup>quot;) Sillimann's Americ. Journ. XLII, 102.

derer Form, in Meteorsteinen gefunden worden sind, so muss man es doch bedauern, dass die von ihm angewandte Methode dies zu beweisen, nicht entscheidend ist. Er nahm nämlich eins von den gelben Körnern, die er für Apatit hielt, welches die Grösse eines halben Stecknadelknopfs hatte, zerdrückte dasselbe und erhitzte es mit Kalium, worauf dann darauf gegossenes Wasser den Geruch nach Phosphorwasserstoffgas entwickelte. Diese Prüsung ist von der Art, dass sie keinen Andern überzeugt, als den welcher den Geruch beobachtet hat. Denn das übelriechende Gas, welches in diesem Falle stets entwickelt wird, kann dem einen Aehnlichkeit mit Phosphorwasserstoff zu haben scheinen, einem anderen aber mit etwas Anderem. Hätte er die Löthrohrprobe gemacht · und eine Kugel von Phosphoreisen geschmolzen, so wäre es auch für andere überzeugend gewesen.

Gebirgsarten. Thonschiefer.

H. Pleischl') hat den Thonschiefer analysirt, worauf Prag steht. Er hat ihn zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	67,50	Sauerstoffgehalt	=	35,073
Thonerde	15,89)			,
Eisenoxyd	5,85		=	9,244
Manganoxyd	0,08)			•
Strontianerde	0,30			
Kalkerde	2,24			
Talkerde	3,67		=	2,843
Kali	1,23	•		•
Natron	2,11			
Phosphorsäure)	)			
Fluor	1,13	•		
Verlust	•			

<sup>\*)</sup> Journ. für pract. Chem. XXXI, 45.

Das Verhältniss zwischen dem Sauerstoff in den Basen weist aus, dass der grösste Theil von den Mineralien, deren pulverförmiges Gemenge diesen Thonschiefer ausmacht, dem Feldspath ähnliche zusammengesetzte Verbindungen sind = RSi + RSi<sup>5</sup>, wiewohl darin kleine Glimmerschuppen mit dem blossen Auge sichthar sind, die sich aber nicht mechanisch ausscheiden lassen.

Mehrere Analysen von Thonschiefer, welche wir bereits besitzen, zeigen nicht dieses richtige Verhältniss von Kieselsäure, und können als aus Oligoklas, Labrador, Augit, Hornblende, u. s. w. gemengt betrachtet werden. Es ist nicht der procentische Gebalt einer jeden Erde für sich, welcher sie als Thonschiefer characterisirt, sondern es ist das Gemenge derselben im feinen pulverförmigen Zustande zu einer Gehirgsart erhärtet, welches den Character von Thonschiefer gibt, dessen procentische Zusammensetzung also stets variiren muss nach den Mineralien, aus deren Polver er ursprünglich gebildet ist. Von dieser Ansicht ausgehend erklärt sich, ohne alle Art von alchemistischer Metamorphose, der von einigen Geologen beobachtete und streng festgehaltene Umstand, dass in dem Thonschiefer zuweilen Krystallisationspunkte vorkommen, welche eine angefangene Verwandlung in eine krystallinische Gebirgsart auszuweisen scheinen, wodurch sich das Gleichartige zu grösseren krystallinischen Gemengtheilen ansammelt.

Der von Pleischl gefundene Fluor- und Phosphorsäure-Gehalt hatte sich vor dem Löthrohre zu erkennen gegeben. Es ist wohl möglich, dass wenn man sie besonders auszuscheiden sich bemühen wollte, ihr Gehalt viel grösser gefunden werden würde, als hier angegeben worden ist.

Concretion in

Kersten") hat nierenförmig abgesonderte Thouschiefer. Theile in der Art von Thouschiefer untersucht, welcher Fruchtschiefer genannt worden ist. sind feinkörnig, im Brugh schlemmernd, und leicht zu einem gelbbraupen Pulver zu zerreiben. Zusammenbang mit dem Thouschiefer ist sehr fest. Salzsäure und Schweselsäure zersetzen sie unvoll-Sie wurden zusammengesetzt gefunkommen. den aus:

Kieselsäure	42,50	Sauerstoffgehalt	= 22,0	)7
Thonerde	22,30	J	= 10,3	38
Eisenoxydul	18,00)	•		
Manganoxydul	3,60		= 5,9	99
Talkerde	3,10			
Kali	Spur			
Wasser	10,00			
	99,50			

Ein Theil von dem Eisen ist darin als Oxyd enthalten, daher die Zusammensetzung zu R5Si2 + 2Al Si, mit einem Wassergehalt, ausfallen kann, welche Formel dann die vorwaltende Zusammensetzungsart von den darin mit einander gemengten Mineralien ausdrücken würde.

Thonstein.

In dem sogenannten rothen Todtliegenden in der Gegend von Chemnitz, von Baden im Schwarzwalde und von Botzen im südlichen Tyrol, finden sich mächtige Lager von dem von deutschen Geologen sogenannten Thonstein oder verhärteten Thon.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXI, 108.

Dieser ist von Schafhäutl\*) analysist worden. Die Probe dazu war von Meissen; sie war feinkörnig, von erdigem Bruch und kreideartiger gelbweisser Farbe. Vor dem Löthrohre hehandelt nahm sie nach kurzem Glühen ein glänzendes, fast krystallinisches Aussehen au, indem sie milchweiss wurde. In gutem Fener schmolz sie zu einer milchweissen Kugel. Sie bestand aus:

 Kieselsäure
 76,45

 Thonerde
 14,88

 Eisenexyd
 0,90 manganhaltig.

 Kali
 6,60

 Wasser
 0,93

 99,76,

Sahafhäntl gibt dafür die Formel 6(KSi+AlSis) + (FeSi+GAlSis). Eine Gebirgsart als einen Körper zu betranhten, dessen Zusammensetung durch eine Formel ausgedrückt werden hünnte, ist nicht gut zu beissen, und in diese Formel einen Ueberschuss an Kieselsäure auf die Thouserde zu legen, wo stärkere Basen vorhanden eind, welche eich dieselbe aneignen können, ist ein theoretischer Irrthum. Schafhäutl hat auf die Achulichkeit in der Zusammenectung zwischen Thoustein und Weissetein ausmenken gemacht.

Er\*) hat auch den sogenannten Salzthon analysirt, welcher eine hellgraue, thonähnliche, erdige Masse in dem aogenannten Haselgebirge der alpinischen Salzformation bildet. Nach dem Auslangen des Gypses mit destillirtem Wasser bestand er aus:

Salzthon.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pherm. Ll, 256.

<sup>&</sup>quot;) Das. S. 201.

Kieselsäure Thonerde	45,50 15,00	Āl Ši <sup>5</sup>	60,50
Koblensäure Talkerde	13,73 \ 12,83 \	МgС	26,56
Eisen Mangan	$6,90 \ 0,27 $	fе, Мп	9,38
Schwefel Bitumen Kochsalz	2,21) 2,35 1,06		2,35 1,06
-	99,85.		1,00

Diese Analyse ist wahrscheinlich nicht richtig beurtheilt worden. Da das Mineral nach dem Auswaschen noch 4 Procent Kochsalz enthalten hat, so hat es auch noch ein schwefelsaures Salz enthalten, welches sich, als es geglüht wurde, durch das Bitumen reducirt und die gefundenen Schwefelmetalle gebildet hat, von denen das eine, nämlich das Fe, ein sehr unwahrscheinliches sein würde in einer Gebirgsart, welche in ihrer Lagerstelle stets feucht und in Folge ihrer porosen Beschaffenheit von Lust durchdrungen ist. Wahrscheinlich hat das Mineral basisches schwefelsaures Eisenoxyd enthalten, denn es wird angegeben, dass das nicht geglübete Mineral mit Entwickelung von Kohlensauregas zersetzt werde, ohne dass dabei einer Einmengung von Sehwefelwasserstoffgas erwähnt wird.

Alaunschiefer. Forch hammer') hat eine Untersuchung über die Bildung und Zusammensetzung des Alaunschiefers angestellt. Der von Bornholm besteht

<sup>&#</sup>x27;) Oversigt over det K. Danske Vidensk. Selsk Forhandlinger, 1844, p. 91.

Kieselsäure	59,86
Thonerde	15,89
Kali	3,72
Kalkerde	0,99
Talkerde	1,68
Koble	8,65
Schwefel	0,82
Eisen	0,50
Wasser	6,90
Sauerstoff, Stickstoff, Phospho	r —
•	99,01.

Der rationelle Schluss, zu welchem diese Analyse führt, besteht darin, dass der Alaunschiefer hauptsächlich von einem pulverförmigen, feldspathartigen Mineral ausgemacht wird, welchem Thon, d. h. ein Thonerdesilicat, sowie Ueberreste von in eine kohlenartige Masse übergegangenen organischen Körpern und wenig Schwefelkies, der aus schweselsauren Salzen durch die Verwandlung der organischen Masse gebildet worden ist, eingemengt sind. Forchhammer sucht zu zeigen, dass er sich aus Tangarten auf dem Meeresgrunde gebildet habe und dass seine Bildung noch fortdauern könne. Zu diesem Zweck hat er die Asche von Tangarten analysirt, welche 40 bis 35 Procent davon gaben. Die Asche wird von Sulfaten, Phosphaten und Chlorverbindungen von Kalium, Natrium, Calcium und Magnesium (Eisen ist nicht angegeben), so wie von Kieselsäure ausgemacht. abgestorbenen Tangarten erleiden zuerst eine Art Weingährung, darauf eine faule Gährung, bei welcher der Schweselkies entsteht, und indem sich Thon mit den Ueberresten vermischt und dessen Bestandtheile von denselben umgesetzt werden,

erhärtet das Gemisch zu Alaunschiefer. möglich, dass ein solcher Process in der Periode vor der Bildung des Uebergangskalks stattgefunden hat. Ob er auch jetzt noch vor sich geht, wird eine Frage, welche Beobachtungen entweder bestätigen oder bestreiten werden.

Phosphorsäure arten.

Fownes ') bat gefunden, dass man aus dem in Urgebirgs- Porcellanthon von Dartmoor, welcher aus verwittertem Granit ausgewaschen wird, so wie aus einer Menge verschiedener älterer und jüngerer vulkanischer Gebirgsarten, durch Salzsäure Phosphorsäure ausziehen kann, hinreichend, um abgeschieden und erkannt zu werden.

<sup>\*)</sup> E. N. Phil. Journ. XXXVII, 294.

# Organische Chemie.

### Pflanzenchemie.

Mulder bat die Herausgabe einer allgemeinen Herausgekomphysiologischen Chemie ') begonnen, welche in mene Schriften. Hesten ausgegeben wird, die gleichzeitig ins Deutsche ") übersetzt werden. Sie ist eine vortreffliche Arbeit, mit dem bestimmten Streben, in den Erklärungen nicht weiter zu gehen, als bis wohin eine zuverlässige Erfahrung berechtigt, und dadurch von den Probabilitäts-Physiologien sehr verschieden. Während sich diese mit der Aufstellung von Gesetzen für die chemischen Phänomene in der lebenden Natur beschäftigen, aus denen sie dann die Einzelheiten herleiten, geht Mulder den entgegengesetzten, langsamen aber sichereren Weg, dass er genau die Einzelheiten studirt, um von diesen, Schritt für Schritt zu allgemeineren Ansichten der Gesetze, nach denen sie stattfinden, geführt zu werden, indem er stets darauf ausmerksam macht, wo der Schleier

<sup>\*)</sup> Proeve eener algemene physiologisch Scheikunde. 1844. Rotterdam. Kramers.

<sup>\*\*)</sup> Versuch einer allgemeinen physiologischen Chemie von G. J. Mulder. Mit eigenen Zusätzen des Vers. sür diese deutsche Ausgabe seines Werkes, 1844. Braunschw. bei Vieweg u. Sohn.

vorläufig nicht gelüftet werden kann. Wir können nicht hoffen, dass dieses jemals vollkommen geschehen werde, aber gewiss ist es, dass wir nur auf diesem Wege zu sicheren Kenntnissen gelangen werden.

Boussingault hat ein Handbuch der Chemie in ihrer Anwendung auf den Ackerbau herausgegeben. Ich habe noch nicht Gelegenheit gehabt, dasselbe zu sehen, aber von einem Verfasser, der gleichzeitig ein grosser Chemiker und erfahrener Landwirth ist, kann man nur so gediegene Mittheilungen erwarten, als wir von ihm zu erhalten gewohnt sind.

Gerhardt hat den ersten Band eines Precis de Chimie organique") herausgegeben. Diese Arbeit ist für diejenigen von Interesse, welche genauere Kenntniss von den eigenthümlichen theoretischen Ansichten der französischen Schule und insbesondere von denen des Verfassers über die organische Zusammensetzungsart nehmen wollen"). Auch gibt Gerhardt unter Laureut's Mitwirkung eine Monatsschrift") heraus, welche mit dem Januar dieses Jahrs ihren Anfang genommen hat; einer ihrer Endzwecke ist, zufolge der Vorrede, den Abände-

<sup>\*)</sup> Paris. Fortin, 1844.

<sup>\*\*)</sup> Dumas hat sich darüber in der französischen Academie der Wissenschaften so geäussert: "Il contribuera certainement pour beaucoup à propager des idées, que mon enseignement cherche à repandre." Daraus ersieht man also, dass die Ideen darin hauptsächlich die von Dumas sind.

<sup>\*\*\*)</sup> Comptes rendus mensuels de travaux chimiques de l'etranger, aussi que des laboratoires de Bordeaux et de Montpeiller. Böhm.

rungen in den theoretischen Ausichten der neufranzösischen Schule, welche ich mir in meinen Jahresberichten erlaube, entgegen zu arbeiten, und gegen welche diese Monatsschrift zu protestiren bestimmt ist. Der Endzweck ist gut, indem bei dem gegenseitigen Aueinanderreiben der Meinungen fast immer die Wahrheit besser hervorsticht und von dem Leser, wenn auch nicht immer von dem Verfasser. bemerkt wird. Buys Ballot hat eine tabellarische Uebersicht über die elementare Zusammensetzung der bis jetzt analysirten Körper ausgearbeitet "). Die Grundlage für die Anordnung in der Aufstellung ist die Anzahl von Kohlenstoffatomen in dem angenommenen Atomgewichte, und für die Anordoung bei denjenigen, welche eine gleiche Anzahl von Koblenstoff-Atomen enthalten, ist die Anzabl von Wasserstoff-Atomen die Grundlage für die Ordnung, in welcher sie auf einander folgen. Da., wo auch die Anzahl von Wasserstoff-Atomen gleich ist, gibt die Anzahl von Sauerstoff-, Chlor- und Stickstoff-Atomen die Grundlage für die Anordnung, so dass es sehr leicht ist, den Körper zu finden, welchen man sucht, wenn man die Formel des zusammengesetzten Atoms Der Ueberblick dieser Tabellen ist von grossem Interesse.

Calvert \*\*) und Fernand haben die allge- Lust in den

Pflanzen und ibre Verände-

<sup>\*)</sup> Repertorium corporum organicorum, quae secundum rung durch atomisticam, procenticam et relativam compositionem, anno- Tageslicht. tatis proprietatibus physicis et praecipuis, e quibus cognoscantur, fontibus, in ordinem disposita, addita praesatione Clar. G. J. Mulder. Collegit et tabulis exhibuit C. H. D. Bays Ballot. 1844. Utrecht, van Dorpt.

<sup>&</sup>quot;). Ann. de Ch. et de Phys. XI, 477.

meinen Resultate einer von ihnen ausgeführten Untersuchung über die Lust mitgetheilt, welche in Pflanzen, z. B. in weiten Fruchthülsen und in röhrenförmigen Stengeln eingeschlossen ist. diesen Versuchen wurden die mit Lust gefüllten Kapseln angewandt, welche die Früchte von Colutea arborescens umgeben, während diese noch vegetirte. Die Luft darin wurde zu verschiedenen Perioden des Alters der Psianze untersucht. Sie war atmosphärische Luft, gemengt mit einer bedeutenden Quantität Kohlensäuregas, 1,49 bis 2,942 Procent. Die Quantität von Sauerstoffgas darin variirte von 19,30 bis zu 21,293 Procent. Auf diese Variation in der Mischung der Luft hat nicht bloss Sonnenschein, sondern auch Tageslicht einen bestimmten Einfluss. Während der Nacht war die Quantität des Kohlensäuregases am grössten und die des Sauerstofigases am geringsten, aber dies Verhältniss veränderte sich sogleich mit der Morgensonne, das Kohlensuuregas nahm ab und der Sauerstoffgasgehalt der Luft zu, selbst über die gewöhnliche Quantität der atmosphäriseben Luft hinaus. Bei trübem Himmel war die Verminderung der Kohlensäure und die Vermehrung des Sauerstoffs bedeutend geringer als bei Z. B., um eins von den vielen Sonnenschein. angeführten Beispielen zu wählen, enthielt die Lust in der Kapsel bei Sonnenschein zur Mittagszeit 21,246 Procent Sauerstoffgas und 2,406 Procent Kohlensäuregas; aber dagegen an einem trüben Tage nur 20,595 Sauerstoffgas und 2,475 Kohlensäuregas, und während einer Nacht 19,257 Sauerstoffgas und 2,942 Kohlensäuregas.

Die Lust in den röhrensormigen Stengeln hat

eine versehiedene Beschaffenheit, sie enthält mehr Kohlensäure: 2,5 bis 4,6 Procent, und weniger Sauerstoffgas als die atmosphärische Lust (das Minimum 18,691 Procent fand neben einem Maximum an Kohlensäure bei Arundo Donax statt). Sie veräudert diese Gehalte im Tageslichte, aber weit weniger als innerhalb der durchscheinenden Kapsel, und sie beruht nicht entschieden auf dem Einflusse des Lichts, indom es der Fall war, dass sich Sauerstoffgas und Kohlensäuregas gleichzeitig während der Nacht in diesen Stengeln vermehrten. Sie baben auch die Bemerkung gemacht, dass die Lust in diesen hohten Stengeln auch Ammoniak enthielt, und mehr, wenn sie am Tage, als kurz vor dem Morgen eingesammelt worden waren.

Schultz') bat sehr merkwürdige Versuche Entwickelung beschrieben, nach denen grune Pflanzen, wenn von Sauerstoffman sie in Wasser legt, welches frei von Luft Einfluss des und Kohlensäure ist, welches ober mit she von Lichts auf grüeiner Minerelsäuse vermischt worden ist, z. B. mit Pflanzen, ohne Phosphorsaure, Salpetersaure, Schwefelsaure, eder Kohlensaure. auch mit einer Pflanzensäure, a. B. mit Gitronensaure, Weinsaure, Milchsaure, Essigsaure, Oxalsaure, sauer gewordener Gerbevlauge, Traubenzucker, Rohesneker, Milchzucker, Humas-Abkochung, und wenn man sie dumit in die Sonne stellt, im Loufe des Tages Sauerstofigns entwickeln, hänfig gemengt mit ein wenig Kohlensäuregas. Die Quantität der Flüssigkeit betrug 40 Unzen, und die der grünen Pflanzentheile, von

ne Theile der

<sup>\*)</sup> Die Entdeckung der wahren Pflanzennahrung, mit Aussicht zu einer Pflanzen - Physiologie, von C. H. Schultz. 1844. Berlin, Hirschwald. S. 25 - 51.

vielen verschiedenen Pflanzen genommen, 1 bis 2 Loth oder darüber. Davon wurden 4-9 Kubik-Zoll Sauerstoffgas in 8 bis 10 Stunden Zeit, bei abwechselndem reinen Sonnenschein und wolkigem Himmel, entwickelt.

Er gibt an, dass Salze von den angewandten Säuren, ohne alle Wirkung sind, dass aber saure Salze, z. B. Cremor tartari, zur Gasentwickelung beitrage. Nach seinen Versuchen verschwindet aus der Flüssigkeit der Körper, welcher die Entwickelung von Sauerstoffgas veranlasst, wenn nicht nach einer eintägigen Einwirkung des Sonnenlichtes, so doch wenigstens wenn der Versuch mit neuen Pflanzentheilen ausgeführt wird.

Sind diese Beobachtungen richtig, was sich wohl durch wiederholte Versuche von Anderen während dieses Sommers ausweisen wird, so sind sie eine der wichtigsten Entdeckungen in der Physiologie des Pflanzenlebens; sie würden zeigen, dass die Entwickelung von Sauerstoffgas von den grünen Theilen ein Excretions-Process ist, durch welchen Sauerstoff aus den Stoffen abgeschieden wird, welche die Pflanze theils aufnimmt und theils aufgenommen hat, um daraus die weniger sauerstoffhaltigen zu bilden, welche sie bedarf.

Inzwischen scheinen die Versuche, welche noch im vergangenen Herbst von Boussingault\*) angestellt wurden, Schultz's Angaben nicht zu bestätigen. Aber sie wurden im Anfange November unternommen, natürlicherweise bei einem schwächeren Sonnenschein, der aber dennoch hinreichte, um aus einer ähnlich beschaf-

<sup>\*)</sup> L'Institut, No 568. S. 381.

fenem Verrichtung, welche eine Auflösung von Kohlensäure in Wasser enthielt, Sauerstoffgas zu entwickeln.

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte, S. 6, Einfluss un-Draper's Untersuchungen über die ungleiche gleich gestirbter Lichtstrablen Wirkung, welche die ungleich gefärbten Strahlen auf Pflanzen. im prismatischen Spectrum auf lebende Pflanzen ausüben. Aehnliche Versuche sind von Gardener"), wie es scheint mit besonderer Sorgfalt ausgeführt worden, welche Draper's Angabe bestätigen, dass es die gelben und grünen Strahlen sind, welche am kräftigsten auf Pflanzen einwirken. Aber während Draper das Maximum von dieser Wirkung auf der Grenze von Gelb und Grün fand, liegt es nach Gardener auf der Mitte von Gelb. Zur Bestimmung dieser Stärke in der Wirkung bediente sich Gardener im Dunklen aufgezogener, farbloser, junger und einige Zoll hoher Rübenpflanzen und bestimmte, wo sich in der Reihe von diesen das Blattgrün am schnellsten und stärksten bildete. Er fand, dass sich die Zersetzung der Kohlensäure auf dieselbe Weise verhält. Folgende Zahlen weisen das Verhältniss aus:

Roth		0,000
Mitte von	Brandgelb	0,777
Matte von	Gelb	1,000
Mitte von	Grün	0,583
Mitte von	Błau	0,100
Ende von	Blau	0.000

Mehrere von ihm angestellte Versuche, bei denen sowohl die erwärmenden als auch die chemi-

<sup>\*)</sup> Silliman's Americ. Journ. XLVI, 1 und daraus im Phil. Mag. XXIV, 1.

schen Strahlen abgehalten wurden, die ersteren durch einen Durchgang durch eine Lösung von Kaliumeisencyanid, zeigten, dass es hier der eigentlich leuchtende Theil von den Strahlen ist, welcher wirkt und Blattgrün hervorbringt, und dies stets im Verhältniss zu seiner leuchtenden füraft.

Bekanntlich neigen sich die Pflanzen dem Lichte zu. Gardener fand, dass diese Wirkung den blauen Strahlen angehört. Als er eine Reihe von Pflanzen im Farbenbilde wachsen liess, so neigten sie sich sämmtlich nach dem Blau, sowohl von dem rothen als auch von dem violetten Ende, und diejenigen, welche im Blau standen, neigten sich in der Richtung des Prisma's. Als er rothe Strahlen durch die eine, und blaue durch eine andere Oeffnung in einen dunklen Kasten einführte, in welchem eine Reihe von Pflanzen rechtwinklich gegen diese Wand mitten zwischen diese Oeffnungen aufgestellt war, so neigten sich diese sämmtlich gegen die blaue Oeffnung, keine einzige gegen die rothe.

Das Blattgrün wird unaufhörlich zerstört, und die Pflanzen erhalten sich dadurch grün, dass es sich fortwährend wieder bildet. Daher kommt es, dass die Pflanzen ihre grüne Farbe in den Strahlen verlieren, welche dasselbe nicht hervorbringen, und dies geschicht um so rascher, je weniger der darauf fallende Strahl das Vermögen besitzt, dasselbe zu bilden. Demnach, ungeachtet dem blauen Strahl dieses Vermögen nicht ganz mangelt, so bleicht doch eine grüne Pflanze, welche lauge Zeit in ungemengtem blauen Lichte verweilt.

In rothem und violetten Lichte bleicht sie jedoch noch rascher.

Liebig's Speculationen über die Ernährung Versuche über der Pflanzen aus der Luft, woraus sie von dem die Absorption des Stickstoffs Rohlensäuregas und Ammoniakgas die Materialien aus der Luft. für die Bildung ihrer organischen Bestandtheile entnehmen sollten, haben, wenn es sich auch gezeigt hat, dass der Ammoniakgehalt in der Lust nicht der Annahme von Liebig entspricht, doch mehr, als es vorher der Fall war, die Ausmerksamkeit auf das Ammoniak als Material für die Ernährung der Pflanzen gerichtet. Mulder stellte es als wahrscheinlich dar, dass es gebildet werden könne (Jahresb. 1845, S. 561), und es ist ihm nun geglückt, dies zu beweisen '). Bei allen Oxydationen auf gemeinschaftliche Kosten von Wasser und Luft wird aus dem Stickstoff der letzteren und aus dem Wasserstoff der ersteren eine kleine Portion Ammoniak gebildet, welches sich mit den vorhandenen Körpern vereinigt.

Mulder brachte wohl ausgeglühetes Kohlenpulver mit Wasser angerührt, in eine Flasche,
welche zu g mit Luft gefühlt blieb, und verschloss
sie. Nach Verlauf von 3 Sommermonsten wurde
das Wasser davon abdestilliet, nachdem vorher
Kalihydrat binzugesetzt worden war. Das Destillat enthielt eine bemerkbare Spur von Ammoniak.
Aber das Kali, welches aus der Kohle ausgelaugt
wurde, war farblos, zum Beweis, dass sieh weder
Humiusäure noch Quellsatzsüure gebildet hatten.

Die aus Zucker durch Salzsäure gebildete, am-

<sup>\*)</sup> Scheikundige Onderzoek. II, 163, und daraus im Journ. £ pract. Chem. XXXII, 344.

moniakfreie Huminsäure wurde mit Wasser durchfeuchtet auf ähnliche Weise in einer verschlossenen Flasche, welche & atmosphärische Luft entbielt, bei Seite gestellt. Nach 6 Monaten wurde die Huminsäure mit Kalihydrat untersucht, welches daraus eine bedeutende Quantität Ammoniak entwickelte.

In einer anderen Flasche wurden auf äbnliche Weise Kohlenpulver und Kartoffelstärke mit Wasser vermischt hingestellt. Nach 3 Monaten wurde die Flasche untersucht; es hatte sich ein Gas entwickelt, so dass der Stöpsel beim Herausziehen mit Heftigkeit herausgetrieben wurde. Das Gemische roch käseähnlich, und in dem davon mit Kali abdestillirtem Wasser zeigten sich reichliche Merkmahle von Ammoniak.

Eine Lösung von Milchzucker in Wasser und eine Lösung von Rohrzucker in Wasser wurden, jede für sich, in einer Flasche, welche & Luft enthielt, hingestellt. In beiden Flaschen, besonders in der mit der Milchzuckerlösung, wurde Schimmel gebildet, der sich vermehrte. Nach 3 Monaten wurden diese Schimmel-Gewächse aus der Lösung herausgenommen und der trocknen Destillation unterworfen, wobei sie viel Ammoniak lieferten. Die Lösungen hatten sich klar erhalten und es war kein Gas entwickelt worden, aber sie enthielten freie Essigsäure.

Mulder glaubt, dass sich hier auf Kosten der Luft, des Wassers und der Zuckerarten nicht Ammoniak, sondern Proteïn gebildet habe. Diese Schimmelpflanzen bestehen nach seinen Versuchen aus Proteïn und aus Pflanzen-Cellulose. Ist das Atom des Milchzuckers = C12H2+O12 und das der

Cellulose = C<sup>2+</sup>H<sup>+2</sup>O<sup>21</sup>, so werden von 2 Atomen Milehzucker 1 Atom Cellulose und 3 Atome Wasser gebildet. Das Proteïn, welches aus C<sup>40</sup>H<sup>68</sup>N<sup>10</sup>O<sup>12</sup> besteht, kann ebenfalls aus dem Milchzucker auf die Weise entstehen, dass von 10 Atomen Milchzucker durch Aufnahme von 30 Atomen Stickstoff aus der Luft und Abscheidung von 57 Atomen Sauerstoff 3 Atome Proteïn entstehen.

10 Atome Milchzucker und 30 Atome Stickstoff == 120C+240H+30N+1200

3 Atome Protein = 120C+186H+30N+ 360
bleiben übrig 51H 840,
welche 27 Atome Wasser und 57 Atome freiwerdenden Sauerstoff ausmachen.

Mulder bemerkt jedoch, dass auf diese Berechnung nicht gar zu grosser Werth gelegt werden könne, indem der Versuch keine Rechenschaft gäbe, welchen Weg diese 57 Atome Sauerstoff genommen hätten. Es hatte sich kein Gas entwickelt, weder Kohlensäuregas noch Sauerstoffgas. Die Flüssigkeit war zwar sauer geworden, aber 3 Atome wasserhaltiger Essigsäure enthalten C12H2+O13, gleichwie 1 Atom Milchzucker.

Und es muss offen ausgesprochen werden, dass diese Berechnungen über die Art, wie der eine organische Körper aus einem anderen durch Aufnahme von Sauerstoff oder Stickstoff aus der Luft und durch Abscheidung von Kohlensäure, Wasser, Ammoniak, u.s.w., entsteht, wenn sie nicht trügerische Fahrwasser zu Irrthümern und Verwirrungen werden sollen, mit Versuchen begleitet sein mitssen, welche darlegen, dass Stickstoff oder Sauerstoff aus der Luft verschwinden, und dass gerade die Körper gebildet werden, welche die Rechnung

voraussetzt, weil sie anderen Palls niemals als eine auf irgend eine Weise zuverlässige Erklärung angenommen werden dürfen.

Mulder zieht aus diesen Versuchen folgende Schlüsse:

- 4. Aus stichstofffreien, meistens krystallisierten Stoffen können unter dem Einflusse von Wasser und Lust organische Körper von der niedrigsten Art entstehen, welche Stickstoff enthalten und Ammoniak bei der trocknen Destillation liesern, wozu sie den Stickstoff aus der Lust ausgenommen haben.
  - 2. Das Stickgas der Luft kann direct zur Bildung von Pflanzenstoffen eintreten, wenn es auch wahrscheinlich zuerst Ammoniak bildet.
  - 3. Die in die Ackererde eindringende Luft kann ihren Stickstoff mit den Körpern in Verbindung setzen, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, und damit Pflanzenzellen hervorbringen, wie die mitgetheilten Versuche darlegen.

Ohne im Geringsten die Richtigkeit der Erfahrungs-Angaben, welche hier angeführt worden sind, zu bezweifeln, so will ich doch nicht verhehlen dass ich zweifle, ob sie hinreichen, um die Generatio aequivoca als entschieden, und den directen Uebergang des Stickstoffs aus der Luft in die Pflanze annehmen zu können. Hier sind noch viel mehr und hinreichend variirte Versuche erforderlich, bevor man Grund zu einer Ueberzeugung erhält. Der Mikhzucker und die Stärke eignen sieh vor anderen weniger gut zu entscheidenden Versuchen dieser Art, weil es so äusserst schwierig ist, sie vollkommen von den letzten Resten

stickstoffhaltiger Stoffe zu befreien, mit denen sie in lebenden Körpern gemengt vorkommen. Selbst der Rohrzucker, welcher nach der alten Methode mit Ochsenblut gereinigt worden ist, gibt bei der Lussaigne'schen Probe nicht unbedeutende Spuren von Cyankalium. Ich hoffe, dass der ausgezeichnete Chemiker, welchem wir diese Verauche zu verdanken haben, sie weiter verfolgen und ihre Resultate ausger allen Zweifel setzen werde.

Mulder führt sodann verschiedene Pflanzungs-Versuche in ungleichen Gemengen an, deren Einzelheiten hier anzuführen zu weitläußig werden würde. Er glaubt daraus folgende Schlüsse ziehen zu können: 1. Enthält die Erde keine organische Ueberreste, so sind Regenwasser und atmosphärische Lust nicht binreichend, um die Pflanzen zu ernähren. 2. Regenwasser, Luft, Kohlenpulver und Asche sind chenfalls nicht dazu hinreichend. 3. Eine Auflösung von Huminsäure in Wasser enthält zu wenig organische Stoffe, um den Pflanzen mittheilen zu können, was sie bedürfen. 4. Die Ulminsäure aus Zucker trägt, ungeachtet sie keinen Stickstoff enthält, zur Ernährung der Pflanzen bei. 5. Die Huminsäure aus Gartenerde ist für sie ein kräftiges Nahrungsmit-6. Die mit Ammoniak verbundene Huminsäure, so wie die Huminsäure aus Torf nach der Vereinigung mit Ammoniak bewirken einen üppigen Wachsthum.

Man findet leicht, dass dieses ein gerader Gegensatz von Liebig's Lehre von der Ernährung der Pflanzen ist, nach welcher nämlich diese mit ihren Wurzeln nur Wasser und unorganische Stoffe aus der Erde und Kohlenstoff aus der Kohlensäure der Luft, so wie Ammoniakgas aus dieser aufnehmen, um daraus mit Wasser ihre organischen Bestandtheile zu bilden (Jahresb. 1842, S. 234).

Düngung mit Ammoniaksalzen.

Schattenmann') hat Versuehe gemacht, wm durch Begiessen mit Lösungen von Ammoniaksalzen die Vegetation zu befördern. Er fertigte eine Lösung von 1 Theil Salz in 950 Th. Wasser an. Die Salze waren Salmiak, schwefelsaures und phosphorsaures Ammoniak. Der Salmiak wirkte am kräftigsten. Darauf folgte schwefelsaures und dann phosphorsaures Ammoniak. Das Begiessen geschah nur ein Mal im April oder im Mai. Von der Lösung wurden 2 bis 3 Kannen auf einen Raum von 3 Quadratellen, auf dem Gras, Waizen, Roggen und Hafer wuchs, angewandt. Mit & Kannen wurde das beste Resultat und weit mehr erhalten, als auf dem nicht so behandelten Theil des Feldes. Durch eine grössere Quantität von der Lösung bekam das Getraide ein schädliches übermässiges Gedeihen, es legte sich, che es Aehren ansetzte und gab in diesen weit weniger Samen. - Auf Klee und Luzern wirkte diese Behandlung gar nicht.

Schattenmann macht die Landwirthe auf die grosse Wichtigkeit von altem Harn aufmerksam; es soll in diesem, nachdem er nach einigen Monaten alkalisch geworden ist, das Ammoniak auf's Genaueste, aber nicht vollkommen, entweder mit Schwefelsäure oder mit einer Lösung von Risenvitriol gesättigt, und auf diese Weise eine Lö-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 286.

sung von schwofeleauren Aumoniak als zweckmässiges Düngungsmittel zu erhalten.

Lassaigne") hat den Nilschlamm analysist, Nilschlamm.
d. b. die Erde, welche der Nil bei seiner jährlichen Ueberschwemmung auf dem Lande in dem
breiten Nilthale absetut, und welche seit urriten
Zeiten für ein Düngungsmittel gehalten wurde, ohne
dessen Dasein die Erndten fehlschlügen.

Er ist eine feine, gelbbraune Erde, welche an die Zunge haftet, leicht zerbrückelt, im Wasser zerfählt und damit eine zurammenhäugende bildsame Masse bildet, wie Thou. Bei + 100° verliert er 8,5 Procent Wasser. Bei der trocknen Destillation gibt er ein wenig brenzliches Wasser, welches sehwach ammoniskalisch reagirt. Alkalien ziehen aus dem Schlamm humusartige Stoffe aus. Nach dem trocknen bei + 100° wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	42,50
Thonerde	24,25
Eisenoxyd	13,65
Talkerde	1,05
Kohlensaurer Kalker	rde 3,85
Kohlensauser Talker	rde 1,20
Stickstoffhaltigen Hu	minsäuren 2,80
Wasser	10,79
•	190,00

Man ersieht derans, dass die Ueberschwemmung des Nils keine blosse Wiesen-Bewässerung im Grossen ist, sondern dass sie auch zugleich Nakrungsstoffe für die Pflanzen herbeiführt.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Ch. Med. 2 Ser. X, 303. Berzelius Jahres - Bericht XXV.

PRanzensäu-

Bineau ') hat das specis. Gewicht der Formylren. Ameisensäure, sänre in Gasform hestimmt. Er fand es = 2.12 bis 2,14. Dies weicht von der von Dumas gegebenen Regel ab, nach welcher in gasförmigen organischen Verbindungen die einsachen Volumina aller Grundstoffe von ihrer ursprünglichen Anzahl, 10 zu 4 condensirt werden sollen; denn nach diesem specif. Gewicht sind sie hier von 10 zu 3 condensirt.

> Ich habe in meinem Lehrbache der Chemie (5. deutsche Aufl. I, 684) gezeigt, dass man aus dem speeif. Gewicht des gasförmigen formylsauren Methyloxyds das specif. Gewicht der wasserfreien Formylsäure in Gasform zu 9,5571 herleiten kann. Hier sind 7 Volumina zu 2 condensirt, so dass in jedem Volum von dem Gas 11 Volum Sauerstoffgas enthalten ist. Diese 2 Volumina wasserfreier Säure vereinigen sich mit 2 Volumen Wassergas zu wasserhaltiger Formylsäure, und wenn sich diese 4 Volumina zu 3 condensiren, so haben wir:

2 Volumen Ameisensäure = 5,1142 2 Volumen Wassergas ") = 1,2470

$$\frac{\overline{6,3612}}{3} = 2,1204.$$

In dem Vereinigungs-Augenblicke hat sich also das Wasser oder die Säure zum halben Volumen condensirt. Hätte keine solche Condensation stattgefunden, so ware die Dumas'sche Regel befolgt worden.

<sup>\*)</sup> Comptes rendus, XIX, 767, und daraus im Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 423.

<sup>&</sup>quot;) Gay-Lussac's Wägung.

Achnliche Versuche hat Bineau mit wasser- Essigsäure. haltiger Essigsäure gemacht, und dabei das specif. Gewicht derselben = 2,86 gefunden. Nach der Theorie ist es = 2,76. Hier findet vollkommen derselbe Fall statt.

Vol. Acetylsäuregas = 7,050
 Wassergas = 1,247 / 8,297 = 2,7657.

Cahours') hat denselben Versuch angestellt und das specif. Gewicht des Gases = 2,781 gefunden, aber, eifrig bemüht, die Dumas'sche Regel zu bestätigen, versuchte er, wie sich das specifische Gewicht des Gases verhält, wenn die Kugel bei einer viel höheren Temperatur zugeblasen wird. Bei dem ersten Versuche hatte das Bad + 1450 und bei dem letzten + 2190. Dann wurde das specif. Gewicht des Gases = 2,17 und bei einem anderen Versuche, wo die Temperatur des

Bades  $+231^{\circ}$  war, =2,12. Aber  $\frac{8,297}{4} = 2,077$ .

Es war also klar, dass das halbe Volum des Gases der Säure oder des Wassers, das bei 145° condensirt war, bei einem Temperaturgrad zwischen + 145° und + 231° sein Volumen wieder angenommen hatte, dass das saure Gas bei + 231° aus 1 Volum wasserfreier Essigsäure und 1 Volum Wasser besteht, und dass also dies der Dumas'schen Regel entspricht. Dies Verhalten verdient alle Aufmerksamkeit und es ist zu bedauern, dass er es nicht auch bei der Formylsänre und Schwefelsäure geprüft hat, wedurch

<sup>\*)</sup> Comptes rend., XIX, 771, und daraus im Journ. für pract. Chem. XXX, 427.

aus demselben etwas mehr als eine blosse Ausnahme für die Essigsäure hätte werden können.

Zweifachessigsaures Kali.

Melseus') hat zweisach - essignares Kali entdeckt, welches erhalten wird, wenn man eine Lösung von dem neutralen Salze mit einer hinreichenden Quantität von Essigsäure vermischt, die auch verdünnt sein kann, und dann zur Krystallisation verdunstet. Das saure Salz krystallisirt in perlmutterglänzenden Prismen, wenn die Flüssigkeit rasch abgekühlt wird, oder bei langsamer Abkühlung in glänzenden platten Prismen, welche dem geraden, rechtwinkligen Prisma anzugehören scheinen. Die Krystalle sind biegsam und haben mehrere natürliehe Dutebgänge. besitzen eine besondere Neigung, Feuchtigkeit aus der Luft anzuziehen, wiewell weniger als das neutrale Salz, so dass sie desshalb in einer trocknen und verschlossenen Flasche aufbewahrt werden müssen. Nach dem Trocknen in einem Strom von wasserfreier Luft verändern sie sich nicht bei + 1200 im lustleeren Raume. Bei + 148 schmelzen sie ohne sich zu zersetzen, und das Liquidum erstarrt beim Erkelten krystellinisch. Bei + 2000 kommt das Salz ins Sieden, indem es den Ueberschuss an Essignure abgibt, die in der Vorlage, wenn diese kalt ist, sogleich krystallisirt. Die Temperatur muss allmälig erhöht werden, um die Säure auszutreiben, aber sie darf nicht bis zu + 300° steigen, weil das zurückbleibende neutrale Salz im dieser Temperatur anfängt brenzlich zu wetden und brenzliche Producte zu geben, welche die überdestillirte Säure verunreinigen. Das Salz besteht aus KÄe + HÄe.

<sup>&#</sup>x27;) Journ de Pharm. et de Ch. VI, 415.

Ich habe im Vorhergehenden, S. 409, angeführt, dass man mir vorwirft, ich vorenthalte in meinen Jahresberichten einseitig den Lesern die französischen metaleptischen Theorien, welche doch so sehr die Fortschritte der Wissenschaft beförderten. Um eine kleine Probe von dem Verlust zu geben, welchen die Fortschritte der Wissenschaft dadurch erleiden, so will ich hier Melsens Formeln für die Zusammensetzung dieses Salzes anführen:

Rationelle Formel =  $C^{+\frac{H^3}{K}}O^4 + C^4H^4O^4$ .

Das zweisach-essigsaure Kali bat einen grossen technischen Werth für die Bereitung von krystallisirter Essigsäure. Man bereitet dieses Salz aus einer weniger starken Essigsäure, lässt es krystallieiren, trocknet es bei + 1900 und destillitt es hei + 250° bis + 280°, wodurch man die Hälste von der darin enthaltenen Essigsäure in höchst concentrirtem und in krystalksirendem Zustande erhält.

Ich führte im Jahresberichte 1844, S. 324, au, Formyloxydwas über die von Melsens entdeckte gepaarte Schwefelsiure oder Essig-Schwefeleäure, welche aus Resignaure und wasser- schwefelsäure. freier Schwefelsäure erhalten wird, bekannt geworden war. Melsens ") hat nun seine, wie es scheint, gut ausgeführten Versuche darüber mitgetheilt. Die Vereinigung dieser beiden Säuren geschieht auf die im Jahresberichte 1844 ange-

<sup>\*)</sup> Mem. couronnés et Mem. des savans etrangeres de l'Acad. de Bruxelles, T. XVI, und in einem sehr abgekürzten Auszuge in Ann. de Ch. et de Phys. X, 270.

führte Weise, und die Zusammensetzung ist die daselbst schon angegebene, nämlich = HS+C2H2O, wonach sie richtiger Formyloxid-Schwefelsäure genannt werden muss. Da wir gepaarte Säuren haben, welche 1 Atom von dem Paarling auf 2 Atome Säure enthalten, so kann die Formel dieser Säure auch = 2HS+C4H4O2 sein, wonach sie dann Tartryl- oder Succinyl-Schwefelsäure sein Aber so lange kein Umstand für die würde. letztere Ansicht spricht, so dürfte Grund vorhanden sein, sich an die erstere, als einfachste zu halten. Stass\*) hat noch eine andere Ansicht dafür aufgestellt, nämlich = C4H4O5+H2S2O5, d. h. dass sie eine Verbindung von 1 Atom Bernsteinsäure und 1 Atom Dithionsäure wäre, welche also auch in diesem Falle 2 Atome Basis sättigte.

Um diese Säure rein zu bekommen, wird das Barytsalz derselben mit einer getroffenen Quantität Schwefelsäure zersetzt, darauf die Säure mit kohlensaurem Silberoxyd oder kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, das Salz zur Krystallisation verdunstet, die Krystalle in Wasser aufgelöst und in dieser Lösung durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Die filtrirte saure Flüssigkeit wird im luftleeren Raume verdunstet. Sie wird zuerst syrupdick und nachher schiessen datans farblose Prismen an, welche zuweilen sehr sein werden und die Flüssigkeit wie seideglänzende Fasern anfüllen. Die Krystalle sind sehr zerstiesslich. Die Säure schmilzt bei +62° und erstarrt beim Erkalten zu einer seideglänzenden, krystallinischen

<sup>&#</sup>x27;) Bullet. de l'Acad. royale de Bruxelles. X, 299.

Masse. Bis zu + 100° erhitzt und lange Zeit darin erhalten, krystallisirt sie nicht mehr oder nur unvollkommen, wenn man sie dann erkalten lässt. Bei + 160° fängt sie an, nach brenzlicher Weinsäure zu riechen. Bei + 200° wird sie zersetzt, wobei sie ein saures Destillat gibt und Kohle zurücklässt. Es ist schwierig, ihren Wassergehalt mit einiger Sicherheit zu bestimmen. Die Krystalle scheinen = 2(HS+C2H2O)+3H zu sein. Lässt man sie lange Zeit im luftleeren Raume mit wasserfreier Schwefelsäure liegen, so werden sie milchweiss und sind dann = HSC2H2O+H. Der Syrup scheint in dem Augenblicke, wo er zu krystallisiren anfängt, = HSC2H2O+2H zu sein.

Die Säure schmeckt stark sauer, sehr ähnlich der Weinsäure. Wird eine verdünnte Lösung derselben in Wasser in einem zugeblasenen Rohre bis zu + 160° erhitzt, so erhält sich die Säure mehrere Stunden lang, so dass die Lösung, wiewohl sie nach angebranntem Zucker riecht, nachber nicht Barytsalze niederschlägt. Dagegen verträgt sie nicht die Concentrirung im Wasserbade, indem sie dabei braun wird.

Sie gibt leichtlösliche Salze mit den bis jetzt versuchten Basen, aber die Lösung derselben in Wasser wird durch Alkohol niedergeschlagen. Die Salze enthalten Wasser, welches sie ohne zu schmelzen und ohne dadurch zersetzt zu werden, abgeben. In stärkerer Hitze werden sie zersetzt mit Zurücklassung einer kohligen Masse. In trockner Form werden sie von concentrirter Schwefelsäure zersetzt unter Entwickelung von Kohlensäure und

schwesliger Säure. Ihre Zusammensetzung lässt sich durch RS + C2 H3 O ausdrücken. Aber nach den metaleptischen Ansichten ist hier eine zweibasische Säure, und die Salze haben darnach folgende Formel:

$$C^{8}\frac{H^{4}}{SO^{2}}O^{5} + SO^{5} + 2R^{4}$$
).

Das Kalisalz schiesst in kleinen Krystallen an, welche 1 Atom Krystallwasser enthält.

Das Barytsalz bildet Krystallkrusten, die aus kleinen undurchsichtigen Krystallen bestehen, welche fest an dem Gefässe sitzen. Aus siedenden Lösungen setzt es sich zuweilen in Schuppen ab, die auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwimmen. Die Krystallkrusten enthalten 3 Atome Krystallwasser auf 2 Atome Salz, die Schuppen enthalten 4 Atom Krystallwasser und sie verlieren davon, wenn man sie im luftleeren Raume über Schwefelsäure liegen lässt, die Hälfte, so dass des zurückbleibende Salz 4 Atom Wasser auf 2 Atome Salz enthält.

Es verliert ailes Wasser unter + 250° und verträgt + 260° ohne zersetzt zu werden. Das einmal abgeschiedene Salz ist höchst schwer löslich in Wasser, aber es löst sick leicht, wenn man ein wenig Salzsäure hinzusetzt.

Das Bleioxydsalz bildet entweder kleine, kurze, durchsichtige, strahlenförmig vereinigte Prismen, oder Warzen von ähnlichen aber undurcheichtigen Prismen. Es enthält 4 Atom Krystaliwasser,

<sup>\*)</sup> In dieser Formel ist  $C = \frac{75,0}{2} = 37,5$ , welches das von den Metaleptikern angenommene Atomgewicht des Kohlenstoffs zu sein seheint.

welches es unter + 130° verliert, worauf es aber nicht eher anfängt zersetzt zu werden, als bei oder eiwas über + 200°.

Das Silberoxydsalz krystallisirt beim Erkalten in durchsichtigen, platten, zweiseitig zugespitzten Prismen, deren Grösse von der Langsamkeit des Abkühlens abhängt. Zuweilen sind sie mit perlmutterähnlichen Blättern gemengt. Das Salz enthält i Atom Krystallwasser, welches im luftieeren Raume daraus weggeht, während die Krystelle ihre Durchsichtigkeit verlieren. Dasselbe geschicht in der Laft bei + 100°. Im Tageslichte schwärzt es sich langsam. Beim Erhitzen wird es halb flüssig, dann bläht es sieh auf, riecht zuerst sauer, äbnlich wie Essigsäure (oder Ameisensäure), aber gleich darauf nach schwefliger Säare, und zuletzt bleibt Silber zurück. Wird die Lösung desselben mit Silberoxyd im Ueberschuss gekocht, so löst sich das Oxyd auf, wedurch die Flüssigkeit eine alkalische Reaction bekommt, aber beim Erkalten sehlägt es sich als ein schwarzes Pulver wieder nieder, zwischen den angeschossenen Krystallen.

Wird das Sithersalz als feines Pulver in Al-Formyloxydkohol aufgeschlämmt und trocknes Salzsäuregas weinschwefelhineingeleitet, so entsteht Chlorsilber, während in der Flüssigkeit eine Aethyloxyd-haltige Säure gebildet wird, die man von dem Chlorsilber und dem noch unzersetzt gebliebenen Salze abfiltrirt, worauf die absiltrirte Flüssigkeit beim Verdunsten im luftleeren Raume einen sauren Syrup gibt, welcher nicht die Salze von Silber and von Baryt fällt. Er konnte nicht eo völlig rein erhalten werden, dass recht genaue analytische Resultate damit

zu erhalten standen, aber die erhaltenen nähern sich der Formel HSC<sup>2</sup>H<sup>2</sup>O + ÅeSC<sup>2</sup>H<sup>2</sup>O · Åe = C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O, also einer Säure, welche der Weinschwefelsäure auf die Weise analog ist, dass die Schwefelsäure darin mit Formyloxyd gepaart ist.

Als diese Säure mit kohlensaurem Silberoxyd gesättigt und die Lösung dann im luftleeren Raume verdunstet wurde, so wurden zuerst einige Krystalle von formyloxyd-schwefelsaurem Silberoxyd erhalten, und nach der Herausnahme derselben und weiteren Concentration der Flüssigkeit erstarrte der Syrup zu einer warzenförmigen Krystallmasse, die auf Löschpapier ausgebreitet zu perlmutterglänzenden Blättern zerfiel, deren Krystallform nach De la Proyostaye's Messungen beschrieben worden sind. Das Salz zerflieset in der Luft, schmilzt bei + 100° und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Erhält man es lange Zeit bei + 1000, so fängt es an sich auf die Weise zu zersetzen, dass Aether daraus weggeht, ohne dass es sich schwärzt, und dabei fängt es an zu erstarren. der trocknen Destillation bläht es sich auf und gibt brennbare Gase. In offener Luft bleibt Silber zurüek. Es schwärzt sich allmälig im Lickte. Es löst sich in wasserfreiem Alkohol auf und setzt sich aus der in der Wärme gesättigten Lösung beim Erkalten in weissen, perlmutterglänzenden Schuppen ab. Die Verbrennungs-Analyse legte dar, dass es aus Åg SC2H2O+ÅeSC2H2O zusammengesetzt ist. Melsens glaubt, dass dieses Salz darlege, dass die von mir schon im Jahresb. 1844, S. 321, geäusserte Ansicht über die Formyloxydschweselsäure nicht richtig sein

könne, und stellt im Zusammenhange damit eine Vergleichung mit anderen Säuren auf, besonders mit der Weinsäure, zufolge welcher die neue Säure der Weinsäure und Komensäure analog sein würde, nach folgenden metaleptischen Formeln:

Tartrate 
$$= C^4 \frac{H^4}{C^2 O^2} O^5, C^2 O^5, 2 R.$$

Komenate 
$$= C_{C_1^+O_2}^+O_2^5$$
,  $C_1^+O_2^5$ ,  $2\dot{R}$ .

Sulfacetate = 
$$C^4 \frac{H^4}{S O^2} O^5$$
,  $S O^5$ ,  $2\dot{R}$ .

Die Untersuchung ist in Dumas's Laboratorium ausgeführt worden.

Ich übergehe einige Angaben über eine andere gepaarte Schwefelsäure-Verbindung, welche durch Vermischung von Essigsäure mit Nordhäuser Schwefelsäure erhalten wird, unter Entwickelung von Kohlensäure, und welche noch sonderbarere metaleptische Diagramme veranlasst hat, weil Melsens beabsichtigt, sie zum Gegenstande fortgesetzter Untersuchungen zu machen.

Melsens ") hat ferner gezeigt, dass ein chlor-Chlorozalsäure oxalsaures (chloressigsaures) Salz, wenn man es oder Chlorin Wasser auflöst und die Lösung mit Schweselsäure und mit metallischem Zink versetzt, sich während der Auflösung des Zinks in essigsaures Salz verwandelt, so dass die mit Zink gesättigte Lösung Chlorzink, essigsaures Zinkoxyd und schwefelsaures Zinkoxyd enthält. Ich erinnere hier an den S. 90 angeführten Versuch von Kolbe.

Werther ") hat verschiedene weinsaure und Weinsäure u. Traubensäure.

essigsäure.

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 233.

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 385.

traubensaure Salze naterancht. Bekanntlich lagsen sich mehrere Basen aus ihrer Verbindung mit Weinsäure oder Traubensäure nicht durch Alkalien ausfällen. Die alkalischen Erden, Silberoxyal und die Oxyde des Quecksilbers gehören zu den wenigen, welche sich nicht in der Verbindung mit Weinsäure aufgelöst erhalten, wenn man kaustisches Kali oder Natron hinzusetzt. Werther hatte sich vorgesetzt zu erforschen, welcher Art diese Verbindungen sein könnten, da man sich doch wohl schwerlich vorstellen könnte, dass die schwächere Base nicht aus dem Grunde abgeschieden werde, dass das Alkali nicht im Stande sei, die Säure aus demselben wegzunehmen. Versuche weisen als allgemeines Resultat aus, dass diese Verbindungen von zweisscher Art sind. Die eine besteht aus neutralem weinsauren Alkali, verbunden mit einem basischen Salze von einer anderen Basis, and die andere aus neutralem weinsauren Salz mit dem Hydrat der hinzugekommenen Basis. Die erstere wird gebildet, wenn man weinsaure Erden oder Metalloxyde in kaustischem Alkali auflöst, und die letztere, wenn man kohlensaures Alkali in der Wärme mit dem weinsauren Salze der anderen Base behandelt, so lange sich noch Kohlensäuregas entwickelt. Dies zu beweisen wählte er weinsaures und traubensaures Kupferoxyd.

Weinsaures Kupferoxyd wird in Gestalt eines hellgrünen Pulvers erhalten, wenn man kohlensaures Kupferoxyd mit einer Lösung von Weinsäure behandelt, bis die Säure fast gesättigt worden ist, oder wenn man eine Lösung von weinsaurem Kali in eine Lösung von schwefelsaurem

Kupferoxyd tropft. Aus dem Niederschlage lässt sich alter Alkaligehalt auswasehen, wodurch die Ferbe reiner grün wird. Der pulverförmige Niederschlag neigt sieh unter einem Mikroskope aus tafelförmigen Krystallen bestehend. Das Salz besteht aus Cu Tr + 3H, und der Wassergehalt darin beträgt 20,282 Procent. Es löst sich in 316 Th. siedendem und im 4715 Th. kalten Wassers.

Dieses Salz löst sich in kaustischem Natron mit blauer Farbe auf, aber man versucht vergebene, aus der Lösung die neue Verbindung zu krystallisiren. Bei der Concentrirung wirkt die Saure auf das Kupferoxyd ein, wodurch sich Kupferoxydal niederschlägt, indent die Flüssigkeit zähe und dick wird, und sich dann sehr schwierig wieder in Wasser auflöst. Dagegen schlägt Alkohol aus der Lösung in Natron die Doppelverbindung in Gestalt eines voluminosen bellblauen Pulvers pieder, welches in Wasser leicht löstich ist. Niederschlag wurde aber nieht immer von gleicher Zasummensetzung erhalten, vermatblich weil er mit zwei Verbindungen, welche ungleich viel Oxyd enthalten, in ungleichen Verhältnissen vermischt Erhitzt man eine Lösung von kohlensaurem Natron bis zum gelinden Sieden, und setzt dann weinsaures Kupferoxyd in kleinen Portionen nach einander hinzu, so löst sich dieses unter Entwiekelung von Kohlensäureges auf, und man hat, wenn sich bei einem neuen Zusatz keine Kohlensaare mehr entwickelt, eine intensiv blave Auflosung, welche vollkommen neutral ist. eine hinreichend verdünnte Lösung gehabt, und hat man sie nicht gar zu heftig sieden lassen, so hat sich dabei nur wenig Kupferoxydul gehildet

und nur wenig Weinsäure ist zersetzt worden. Ist das Alkali nur balb gesättigt, so schlägt sich ein hellblaues flockiges Pulver nieder, welches, wenn man es herausnimmt, sich in reinem Wasser auflöst und durch Alkohol daraus gefällt werden kann. Wird die Lösung, nachdem sie concentrirter geworden ist, mit weinsaurem Kupferoxyd digerirt, so wird die Weinsäure zerstört und Kupferoxydul Ist die blaue Lösung richtig bereitet und filtrirt worden, so lässt sie sich im Wasserbade verdunsten, und man erhält daraus warzenförmige blaue Krystalle, die aus mikroskopischen Tafeln zusammengesetzt sind, welche ihre schmalen glänzenden Seiten aufwärts richten. sten erhält man sie, wenn die Verdunstung im Wasserbade geschieht, bis man sieht, dass sich Oxydulflitter auf der Oberfläche zeigen, und wenn die Verdunstung dann, nachdem diese Flitter entfernt worden sind, im luftleeren Raume oder in einem Exsiccator fortgesetzt wird. Durch Wiederauflösen und Verduusten im Exsiccator erhält Sie sind schön blau. man diese Krystalle rein. schwerlöslich in kaltem und leicht löslich in warmem Wasser. Das Salz ist neutral und wird nicht durch Alkali gefällt, aber nach einem Zusatz davon fängt es in der Wärme bald und in der Kälte langsam an, Oxydul abzusetzen, während die Masse zuletzt schwarz und kohleähnlich wird. man die Auflösung des Salzes, so wird sie grün, aber beim Erkalten wieder blau, nachdem sie Oxydul abgesetzt hat. Aus der Lösung in Wasser wird dieses Salz durch Alkohol niedergeschlagen, in Gestalt eines amorphen, blauen Pulvers, welches sich in Wasser leichter auflöst als die Krystalle.

Das krystallisirte Salz besteht aus 1 Atom weinsaurem Natron und 1 Atom zweibasischem weinsauren Kupferexyd und 7 Atomen Wasser = Na Tr + (Cu Tr + 2Cu H. Dieses Salz wird also aus 2 Atomen kohlensaurem Natron und 3 Atomen weinsaurem Kupferoxyd gebildet; wobei 1 Atom weinsaures Natron in der Mutterlauge frei wird.

Traubensaures Rupferoxyd schlägt sieb, durch doppelte Zersetzung gebildet, als ein zeisiggrünes Pulver nieder, und aus einer starken und warmen Lösung von Traubensäure setzt es sich, wenn man sie mit einer warmen Lösung von schweselsaurem Kapferoxyd vermischt, allmälig in blassgrünen, wohl ausgebildeten Krystallen ab. Zu Wasser und Alkali verhält es sich eben so, wie das weinsaure Salz. Eine gesättigte Auflösung davon setzt, wenn man sie mit Alkohol übergiesst, an den Rändern der Berührungsfläche dunkelblaue, nadelförmige Krystalle ab, während sich auf dem Boden der Flüssigkeit taselsörmige Krystalle ansetzen, die eine bellere blaue Farbe haben. Man kann sie nachber, wenn die Krystalle herausgenommen werden, sehr leight sowohl durch die Form als auch durch die Farbe unterscheiden. Ungeachtet dieser Verschiedenheit wurden sie doch gleich zusammengesetzt gefunden, nämlich = Na Üv + Cu H +3H. Hier ist also Kupferoxydbydrat direct mit traubensaurem Natron verbunden, ohne die Dazwischenkunft von traubensaurem Kupferoxyd, so dass es also ein Bild von der Natur dieser Salze gibt, aus denen ein Oxyd nicht durch Alkali niedergeschlagen wird, und welche also keinesweges ein Doppelsalz zu enthalten brauchen.

Dieses Salz löst sich schwierig in kaltem Wasser, aber leicht in siedendem, und es verträgt anhaltendes Sieden, ohne dass sich Oxydul bildet. Kommt aber das Alkali im Ueberschuss hinzu, so bildet sick bei anhaltendem Sieden Oxydul, wiewohl in der Kälte, selbst nach längerer Zeit, keine solche Zersetzung statfündet.

Ein anderes Salz wird erhelten, wenn man eine Lösung von traubensausem Kupferoxyd in kaustischer Natronlange, die mit dem Kupfersalze nicht völlig gesättigt worden ist, mit Alkohol übergieset. Es setzte sich dann daraus in prachtvoll dunkelblauen, regelmässigen Octaedern ab, welche aus 3Na Üv + Cu H zu bestehen sehienen.

Tranbensaures Kupferoxyd zersetzt kohlensaures Natron auf dieselbe Weise wie das weinsaure Kupferoxyd, aber es gibt damit hein krystollisirendes Salz. Alkohol schlug daraus ein Doppelsalz nieder, welches basisches tranbensaures Kupferoxyd enthielt, aber darin war ein 1 Atom Natron auf 5 Atome Kupferoxyd enthalten. Die Zusammensetzung wurde nicht genauer bestimmt.

Weinsäure mit Weinsaure Thonerde wird, wenn man sie in einigen andern Wasser aufgelöst hat, wicht durch Alkali gefällt,
Basen.
und weinsaures Alkali löst Thonerdebydrat auf.

1

und weinsaures Alkali löst Thonerdebydrat auf. Wird diese Lösung mit Alkali vermischt, so fällt die Verbindung des Salzes mit der Thonerde nieder, in Gestalt von ölähnlichen Tropfen, die sich zu einer zusammenhängenden Masse ansammeln, welche sich in Wasser auflöst und zu einer gummiähnlichen Masse eintrocknet.

Weinsaures Eisenoxydul fällt, durch doppelte Zersetzung gebildet, als ein blassgrünes Pulver nieder, welches sich leicht in Alkali auflöst, aber in dieser Auflösung eine besondere Neigung hat, das Oxydul rasch in Oxyd zu verwandeln.

Weinsaures Eisenoxyd wird leicht aus frisch gefälltem und noch feuchtem Oxydhydrat gebildet, aber nach dem Trocknen wird es schwerer löslich, in dem Maasse, wie man es längere Zeit aufbewahrt. Wendet man Wärme an, so entwickelt sich, wie bekannt ist, Kohlensäuregas, während Oxydulsalz in der Lösung gebildet wird. saures Alkali löst frisch gefälltes Eisenoxydhydrat leicht und ohne Bildung von Kohlensäure und von Oxydol auf, und im Sieden löst sich auch trocknes Eisenoxydhydrat darin anf, ohne dass sich Kohlensäuregas dabei entwickelt. Die Lösung ist weinroth und kann weder durch Alkohol noch durch Verdunsten dabin gebracht werden, dass sie Krystalle gibt. Alkohol schlägt daraus die Verbindung in Gestalt eines dicken Syrups nieder.

Weinsaures Nickeloxyd wird nicht aus einem Nickeloxydsalz mit weinsaurem Kali erhalten, sondern aus Nickeloxydhydrat mit Weinsäure. Sobald die Säure anfängt gesättigt zu werden, schlägt sich das Salz daraus in Gestalt eines zeisiggrünen, krystallinischen Pulvers nieder. Es löst sich sowohl in kaustischem als auch in kohlensaurem Alkali auf, in dem letzteren mit Entwicklung von Koblensäuregas, aber die Verbindungen, welche auf diese Weise gebildet werden, krystallisiren nicht, sondern sie werden bei ihrer Concentrirung kleisterähnlich. Die Lösung in kaustischem Al. kali setzt beim Verdunsten einen grünen gelatinösen Körper ab, welcher in reinem Wasser so schwer auflöslich ist, dass er sich auswaschen lässt. Die darüber stehende Flüssigkeit trocknet nachher zu

einer gummiähnlichen Masse ein. Auch durch Alkohol wird die Verbindung gelatinös niedergeschlagen, wenn man viel davon zusetzt, aber syrupähnlich durch eine geringere Quantität.

Weinsaures Bleioxyd enthält nach Werther's Analyse 2 Atome oder 9,18 Procent Krystallwasser. Der Versuch gab jedoch nicht mehr als 8,3 Procent. Es löst sich in kaustischem Alkali, und Alkohol scheidet aus der Lösung eine zusammenbackende Masse ab, die sich beim Trocknen in ein feines krystallinisches Pulver verwandelt. Wird der Alkohol oben darauf gegossen, so scheidet sich erst nach langer Zeit ein weissgelbes Pulver daraus ab, was aber Kohlensäure enthält.

Weinsaures Zinkoxyd, durch doppelte Zersetzung gebildet, setzt sich aus gehörig verdünnten und kalt vermischten Lösungen in kleinen Krystallen ab. Es löst sich kalt leicht in kaustischem Alkali, und Alkohol scheidet aus der Lösung eine syrupdicke Verbindung ab, welche nicht krystallisirt erhalten werden kann. Das Zinkoxyd hat jedoch eine schwächere Verwandtschaft zu dem weinsauren Salze, indem es sich beim Kochen frei von Weinsäure daraus niederschlägt. Wird weinsaures Zinkoxyd mit kohlensaurem Natron gekocht, so entwickelt sich Kohlensäure, und man erhält kohlensaures Zinkoxyd ungelöst, und zinkfreies weinsaures Natron aufgelöst.

Ich bemerke, dass dieses verschiedene Verhalten von weinsaurem Nickeloxyd und weinsaurem Zinkoxyd zu Natron als ein Mittel versucht zu werden verdient, um diese Metalle quantitativ zu scheiden, was sonst so sehr schwierig ist. — Es

wäre ein Gewinn für die analytische Chemie, wenn dies glückte.

Weinsaures Zinnoxydul löst sich in kaustisehem Kali und die entstandene Verbindung scheidet sich weissgelb und schleimig ab, wenn man Alkohol binzumischt. Sie ist löslich in Wasser, aber sie kann nicht krystellisirt erhalten werden.

Weinsaures Quecksilberoxydul fällt in Gestalt eines weissgrauen, krystallinischen Pulvers nieder, welches beim Erwärmen schwer zu Boden sinkt. Kaustisches Alkali zicht daraus die Weinsäure aus und lässt das Oxydul zurück.

Weinsaures Quecksilberoxyd fällt, durch doppelte Zersetzung gebildet, in Gestalt einer zusammengebackenen Masse nieder, welche durch längeres Sieden pulverförmig wird. Weinsäure scheidet es aus einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd in Gestalt von grösseren Körnern ab. Durch kaustisches Alkali wird es rothschwarz, indem ein Gemenge von Oxyd und von Oxydul zurückbleibt.

Weinsaures Silberoxyd ist ein weisses, krystallinisches, atlasglänzendes Pulver, welches, in kaustischem Ammoniak aufgelöst und gekocht, reducirtes Silber absetzt, worauf die Lösung ein Ammoniumoxydsalz von einer Säure enthält, welche nicht mehr Weinsäure zu sein scheint, weil das Salz viel schwerer in Wasser auflöslich ist, als weinsaures Ammoniumoxyd. Aber diese Säure ist noch nicht genauer untersucht worden.

Weinsaure Ammoniumexyd-arsenige Säure. Es gelang Werther nicht, Doppelsalze von saurem weinsauren Kali und Natron mit arseniger Säure herverzubringen, aber dies glückte mit Am-

moniumoxyd, wiewohl sehr schwierig, indem anhaltendes Sieden erforderlich war, und dennoch viel von dem sauren Salze ungesättigt blieb, welches sich dann während der Verdunstung der Lösung zuerst absetzte. Zuletzt gab die coneentrirte Lösung grosse, glasglänzende Krystalle von dem Doppelsalze, welche, in die Hand genommen, augenblicklich anfingen zu verwitteru. Es bestand aus NH+Tr + Äs Tr + H.

Traubensaure Doppelsalze mit arseniger Säure.

Dagegen erhielt er mit Traubensäure diese Doppelsalze von der arsenigen Säure sowohl mit Ammoniumoxyd als auch mit Kali und Natron. 'Aber die Bildung derselben findet schwierig statt. Er erhielt sie am besten indem er eine siedende Lösung von neutralem traubensauren Alkali zuerst mit ein wenig arseniger Säure, dann mit ein wenig Traubensäure und so abwechselnd mit diesen versetzte, bis ein gehörig gebildetes Salz entstanden war, wobei jedoch immer noch ein grosser Ueberschuss von saurem Salz in der Flüssigkeit blieb. (Er versuchte nicht, Traubensäure mit aufgelöstem arsenigsaurem Alkali zu sättigen, was doch die leichteste Methode zu sein scheint.) Beim Verdunsten schoss das saure Salz neben dem Doppelsalze an, aber getrennt, so dass sie für sich erhalten werden konnten.

Das Kali-Doppelsalz besteht aus KÜv + Äs Üv + 3H. Es bildet grosse, wohl bestimmbare, perl-mutterglänzende Krystalle, welche hald nachher aufangen zu verwittern, bei + 100° 4,23 Procent Wasser und den Rest davon zwischen + 155° und + 170°, verlieren. Das Salz verträgt eine Temperatur von + 250°, ohne sich zu verändern. Bei

+ 255° gehen Wasser und brenzliche Producte weg. Das wasserfreie Salz löst sich in sehr wenig warmem Wasser auf, aber es verträgt nicht die Verdunstung bis zur Krystallisation, sondern es setzt dabei saures Kalisalz ab, so dass arsenige Säure in der Mutterlauge aufgelöst bleibt, welche wohl verdient bätte genauer untersucht zu werden, ob sie jetzt nicht eine Verbindung von dem neutralen Salze mit arseniger Säure enthielt, ähnlich der bereits angeführten Kupferoxyd-Verbindung mit traubensaurem Natron. Das Salz wird bei + 16° von 7,96 Theilen Wasser aufgelöst.

Das Natron-Doppelsalz bildet sich viel leichter und man erhält nur wenig saures Salz dabei abgesetzt. Es besteht aus NaÜv + Äs Üv + 5H. Der Wassergehalt betrug 14,889 Procent, wovon 10,65 Procent oder 4 Atome bei + 100° weggehen, und das 5te Atom erst bei + 130°. Es bildet grosse, perlmutterglänzende Krystalle, welche in der Lust nicht verwittern, und sich bei + 19° in 14,6 Theilen Wasser auslösen. Das wasserfreie Salz löst sich mit Entwickelung von Wärme in Wasser aus.

Das Ammoniumoxyd-Doppelsalz schiesst in wohlausgebildeten Krystallen an, welche in der Luft verwittern, und welche 1 Atom Krystallwasser enthalten. Bei + 15° löst es sich in 10,62 Theilen Wasser auf, aber beim Verdunsten wird es wie das Kalisalz zersetzt. Ueber + 100° geht Ammoniak mit dem Wasser weg.

Doepping\*) hat gefunden, dass sich Bern-Bernsteinsäure. stein, wenn man ihn in kleinen Stücken, welche

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, \$50.

die Grösse von Erbsen oder Bohnen haben, mit gewöhnlichem Scheidewasser destillirt, zuerst in eine zähe blasige Masse verwandelt, welche oben auf schwimmt, die sich aber zuletzt in der Säure zu einem klaren Liquidum auflöst. Dieses Liquidum wird bis zur Syropdicke verdunstet, mit mehr Scheidewasser vermischt, von Neuem bis zum Syrup wieder destillirt, und dies muss mehrere Male wiederholt werden, ehe alle harzige Materie darin zerstört worden ist. Zuletzt verdunetet man das Liquidum bis zu einem steisen Syrup, den man dann ruhig stehen lässt. Nach einigen Wochen hat sich nun dieser Syrup mit Krystallen von Bernsteinsäure angefüllt, von der man durch Einlegen der Masse in einen Trichter, dessen Röhre mit Asbest verstopft ist, den Syrup abtropfen lässt. Dann werden die Krystalle in starker Salpetersäure wieder aufgelöst, damit gekocht, die Säure wieder abdestillirt und die Bernsteinsäure aus Wasser umkrystallisirt. Von 6 Unzen Bernstein erhielt er auf diese Weise 1 Loth reine Saure, allerdings viel mehr, als nach irgend einer anderen Methode daraus erhalten werden kann, aber dessen ungeachtet ist diese Methode doch nicht oeconomisch anwendbar. Dabei entsteht immer die Frage, ob diese Saure Educt ist, oder ob ein Theil davon durch die Einwirkung der Salpetersäure gebildet wurde, gleichwie die Bernsteinsäure durch Salpetersäure aus Margarinsäure gebildet wird.

Ich führte im Jehresberichte 1845, S. 360, an, dass die sogenannte Wermuthsäure keine eigenthümliche Säure ist, und dass sie Zwenger als Bernsteinsäure erkannt hat. Ein ähnliches Schick-

sal bat die Lactucasäure getroffen, indem Köhnke ') gefunden hat, dass auch diese Säure Bern-Er zerschnitt zuerst die Lactuca steinsäure ist. virosa und digerirte sie mit warmem Wasser mehrere Stunden lang und erhitzte sie damit zuletzt bis zum Sieden. Die Flüssigkeit wurde abfiltrirt, der Rückstand ausgepresst, das Liquidum mit Bleiessig ausgefällt, der Niederschlag ausgewaschen und in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Die absiltrirte saure Flüssigkeit erstarrte nach dem Verdunsten zu einer steifen Gallerte, aus welcher concentrirter Alkohol die Säure auszog, mit Zurücklassung des gelatinösen Körpers, welcher Braconnot's Apiin (Jahresb. 1845, S. 512) gewesen zu sein scheint. Die Alkohol-Lösung war gefärht. Sie wurde mit Wasser vermischt, der Alkohol daraus abdestillirt, der Rückstand mit Wasser verdüunt und mit kohlensaurem Ammoniak gesättigt, wodurch der grösste Theil von dem Färbenden und koblensaurer Kalk daraus abgeschieden wurde. Die gesättigte Lösung setzte nach dem Verdunsten ein saures Ammoniumoxydsalz ab. Die Mutterlauge davon wurde von Neuem mit Bleiessig gefällt und der Niederschlag auf dieselbe Weise behandelt, wodurch noch mehr von dem sauren Salze erhalten wurde. Dieses Salz wurde wieder in Wasser aufgelöst, die Lösung mit Bleiessig gefällt, der Niederschlag mit Schweselwasserstoff zersetzt, worauf die saure Flüssigkeit nach der Concentration und nachberigen freiwilligen Verdunstung im Laufe von 14 Tagen eine krystallisirte Säure und eine syrupähnliche Säure gab.

<sup>\*)</sup> Archiv d. Pharm. XXXIX, 153.

Letztere wies sich hei einer gehörigen Untersuchung hauptsächlich als Aepfelsäure aus, gemengt mit wenig Citronensäure. Die krystallisirte Säure dagegen liess sich unverändert sublimiren, sie wurde weder durch Salpetersäure noch durch Chlor zerstört, und sie zeigte sich in alleu Beziehungen als Bernsteinsäure. 100 Pfund frische Lactuca virosa gaben 56 Gran reiner krystallisirter Bernsteinsäure, und 6 Drachmen eingetrockneter Aepfelsäure. L. sativa gab 122 Gran Bernsteinsäure und 11 Drachmen Aepfelsäure. Oxalsäure fand Köhnke nicht.

Er macht auf das von Döpping (Jahresb. 1845, S. 358) beschriebene, pflasterähnliche Bleisalz aufmerksam, welches sich niederschlägt, wenn man ein saures bernsteinsaures Salz warm mit Bleiessig vermischt, als ein gutes Mittel, um Bernsteinsäure in einem Gemenge mit anderen Pflanzensäuren zu erkennen. Ein Gemisch von gleichen Theilen Bernsteinsäure, Weinsäure, Citronensäure, Aepfelsäure und Oxalsäure in 1000 Th. Wasser aufgelöst, setzt, wenn man die Lösung fast mit Ammoniak sättigt und warm mit Bleiessig vermischt und kocht, an den Wänden des Gefässes eine körnige, pflasterähnliche Masse ab, aus welcher sich das übrige Bleisalz leicht auswaschen lässt.

Bernsteinsaure Salze.

Fehling') hat eine sehr verdienstvolle Arbeit über die Verbindungen der Bernsteinsäure mitgetheilt, zum Theil in derselben Richtung, wie die von Döpping im vorigen Jahresberichte, S. 352 angeführte. Fehling's Arbeit enthält,

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. u. Pharm. XLIX. 125.

ausser dass sie in deu meisten Fällen die von Döpping bestätigt, Verbindungen, welche der letztere nicht untersucht hat, so wie er auch zuweilen andere Wassergehalte gefunden hat, nicht dass deswegen Döpping's Angaben unrichtig wären, sondern weil von Temperatur und Concentration abhängende Umstände ungleiche Wassergehalte hervorbringen, welche zu erhalten nicht immer in der Gewalt des Untersuchenden liegt, wie sehr er es auch wünscht. Ich werde daher aus Fehling's Arbeit nur das anführen, was Döpping's Arbeit ergänzt, und das ist sehr viel.

Das Kalisalz. Fehling fand, dass beim Verdunsten des bernsteinsauren Kalis ein Salz in rhombischen Tafeln anschiesst, die nicht feucht in der Lust werden, und welche sich leicht in Wasser und einem etwas wasserhaltigen Alkohol auflösen. Dieses Salz ist = 2KSc + H. Wassergehalt = 4,4 Procent. Aus der Mutterlauge schiesst das von Döpping untersuchte Salz mit 2 Atomen Wasser auf 1 Atom Salz au. Auch das zweisach-bernsteinsaure Kali hat er obne Krystallwasser angeschossen erhalten = KSc + HSc., in welches das wasserhaltige durch Verwitterung in der Luft übergeht. Wird dieses Salz in Wasser aufgelöst, welches 2 Atome freie Bernsteinsäure aufgelöst enthält und die Lösung verdunstet, so erhält man vierfach-bernsteinsaures Kali beim Erkalten der Flüssigkeit angeschossen  $= \ddot{K}\ddot{S}c + 3\dot{H}\ddot{S}c + 2\dot{H}$ . Bei  $+ 100^{\circ}$  verliert es 3 Atome Wasser, wodurch es sich in (K Sc + H Sc) + HSc2 verwandelt. Dieses Salz kann auch di-

förmige Krystalle, welche, machdem ihre Bildung angelangen hatte, im Laufe einiger Tage so zunahmen, dass sich das Ganze in eine strablige Masse verwandelte, worin sieh die Form der Krystalle nicht unterscheiden liess. Das Salz löst sich langsam in Wasser, ist sehr hart und verändert nicht sein Aussehen in der Luft. Es enthielt 40,25 Proc. Krystallwasser. Febling betrachtet es daher als aus 2Mg Sc + 11H zusammengesetzt, welches nach der Rechnung 41,15 Procent Wasser enthält. Ein solcher Wassergehalt ist sehr ungewöhnlich; aber da es nicht mehr unwahrscheinlich ist, dass zwei Salze von ungleichem Wassergehalte zusammenkrystallisiren können, in einer Art chemischen Verbindung, als zwei Salze auf einem ungleichen Sättigungsgrade mit Basen, so besteht dieses Salz aus 4 Atom von dem vorhergehenden Salze mit 4 Atom von dem nächstfolgenden.

Dieses wird durch Sättigung der Bernsteinsäure mit Magnesia alba erhalten, indem man dann die Lösung verdunstet, bis sie beim Erkalten Krystalle gibt. Es enthält 38,2 Procent Krystallwasser, welches 5 Atome ausmacht. Dieses Salz verwittert nicht in der Luft. Von diesen 5 Atomen Wasser gehen 4 bei + 100° weg, so dass MgSc+Hzurückbleibt. Das letzte Atom geht erst zwischen + 100° und + 200° weg.

Das Chromoxydsalz. Den Niederschlag aus blauem Chromchlorid mit bernsteinsaurem Natron, welchen Berlin angeführt hat, konnte Fehling nicht erhalten, weil es nicht glückte blaues Chromchlorid zu erhalten, und er konnte die Verbindung mit dem grünen Chromoxyd nicht hervorbringen. Ich habe in dem jetzt herausgekommenen 3. Theile der 5ten Auflage meines Lehrbuchs der Chemie gezeigt, dass kohlensaures Chromexyd in der violetten Modification von Bernsteinsäure mit blauer Farbe aufgelöst wird, und dass die Lösung beim gelinden Verdunsten ein blaugraues Salz gibt.

Das Bleioxydsalz. Fehling fand, dass wenn das von Döpping beschriebene pflasterähnliche basische Salz mit der Lösung gekocht wird, in welcher es sich gebildet hat, es sich einem guten Theil nach wiederaufzulösen scheint, und dass, wenn diese Lösung nachher einige Monate lang, gehörig gegen den Zutritt von Kohlensäure geschützt, aufbewahrt wird, einige Linien lange Nadeln daraus anschiessen, welche aus Pb<sup>5</sup>Sc<sup>2</sup> + 2H = 2PbSc + Pb + 2H bestehen. Die Analyse gab jedoch kein recht befriedigendes Resultat. Zuweilen wurde dieselbe Verbindung in kleinen Krystallen wasserfrei erbalten.

Aber ungeachtet dieses Salz nun nach der angegebenen Formel wasserfrei ist. so gab es doch beim Erhitzen bis zu + 100° ein Atomgewicht Wasser, worauf der Rückstand dann = 3 Pb + C8 H5 O5 sein muss.

Fehling hat sich viele Mühe gegeben mit Analysen dieses so veränderten Salzes (dessen Existenz von Döpping geläugnet wird), weil es die Basis für seine Theorie von der Zusammensetzungsart der Bernsteinsäure ist. Er erkennt jedoch selbst an, dass er bei diesen Analysen, ungeschtet der Bleioxydgehalt wohl mit der Formel übereinstimmt, doch niemals den Kohlenstoffgehalt richtig damit übereinstimmend bekommen habe, und dass, wenn dieses Salz in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt wurde, es immer gewöhnliche Bernsteinsäure gab, welche er ausserdem durch eine Sauerstoffgas-Verbrennungs-Analyse bestätigte.

Besser mit Fehling's theoretischer Ansicht übereinstimmend schien ihm folgendes überbasisches Bleisalz zu sein. Er vermischte eine Lösung von bernsteinsaurem Ammoniumoxyd mit Ammoniak und setzte Bleiessig binzu; der entstandene Niederschlag wurde wohl ausgewaschen und bei + 200° getrocknet, wobei er seine Farbe nicht veränderte. 2,367 Grammen von diesem Salze gaben 0,598 Grm. Kohlensäure und 0,411 Grm. Wasser, und 0,638 Grm. davon gaben 0,54467 Grm. Bleioxyd. Nach corrigirten Atomgewichten berechnet gibt dies:

	Gefunden.	Atome.	Berechnet.
Kohlenstoff	6,898	8	7,408
Wasserstoff	0,520	6	0,462
Sauerstoff	7,210	5	6,164
Bleioxyd	85,372	5	85,966
-	100,000		100,000

Hier unterscheidet sich das analytische Resultat von dem berechneten um 0,54 Procent im Kohlenstoffgehalt, und um 0,594 Procent im Bleioxydgehalte. Es ist für die Kenntniss des Körpers C<sup>8</sup>H<sup>6</sup>O<sup>5</sup> von grosser Wichtigkeit, dass dieses Verhältuiss ins Reine gebracht werde. Wahrscheinlich wird, wenn sich die Angabe constatiren sollte, es glücken, die neue Säure mit wasserfreiem Al-

kobol und wenig Salzsäure auszuziehen, ohne Bernsteinsäure wiederzubilden.

Einige interessante Untersuchungen über die Verbindungen der Bernsteinsäure mit Aethyloxyd und mit Methyloxyd werde ich an ihrem Orte anführen, zumal mir durch diese die Existenz der Säure = C8H6O5 dargelegt zu sein scheint.

Febling bat darauf das Succinamid und Bisuccinamid untersucht und durch deren Analyse dieselben Resultate bekommen, welche vor ihm erhalten worden waren. Das Succinamid = NH2 + C+H+O2 erhielt er durch Vermischung von bernsteinsaurem Aethyloxyd mit flüssigem kaustischem Ammoniak, welche er einige Tage lang häufig umschüttelte und dann so lange auf einander einwirken liess, als er eine Vermehrung des weissen Niederschlags von Succinamid bemerkte. Dann wurde dieser Niederschlag berausgenommen, durch Waschen mit Alkohol von rückständigem Aether befreit, und in siedendem Wasser aufgelöst, woraus er beim Erkalten in Nadeln anschoss. Bei + 1000 löst er sich in 8,9 Theilen Wasser, aber bei + 45° bedarf er dazu 220 Th. Er ist fast ganz unlöslich in wasserfreiem Alkohol, aber er wird darin in dem Maasse auflöslicher, als man den Wassergehalt desselben vergrössert. Er ist unlöslich in Aether. Beim raschen Erhitzen bis zu + 300° schmilzt er und nimmt dabei einen Stich ins Braune an. Sofort erkaltet und in siedendem Wasser aufgelöst, bekommt man 'das Succinamid wieder. Wird er aber längere Zeit in einer Temperatur von + 2000 erbalten, so zersetzt er sich, indem er Ammoniak abgibt, und darauf sublimirt sich Bisuccinamid, mit Zurücklassung von Kohle. Das Sublimat reagirt sauer, aber es wird durch Krystallisirung aus Wasser rein erhalten.

Das Bisuccinamid bereitet Fehling nach einer sehr leichten Methode. Er verdunstet bernsteinsaures Ammoniak bis zur Trockne und sublimirt Dabei gehen Ammoniak und Wasser weg, während ein Sublimat erhalten wird, welches man in Wasser auflöst und krystallisirt. Diese Krystalle geben in sehr gelinder Hitze, welche selbst noch nicht + 1000 erreicht bat, Wasser ab und verlieren dahei 15,942 Proc. an Gewicht. Was dabei zurückbleibt ist das Bisuccinamid. Fehling hält die Krystalle für eine Verbindung desselben mit 2 Atomen Krystallwasser, aber es ist auch möglich, dass sie NH5 Sc2 sein können. Nur aus den Proportionen kann natürlicher Weise nichts beurtheilt werden, weil sie in beiden Fällen dieselben sind.

Für das Bisuccinamid nimmt Fehling die Formel NH<sup>2</sup> + C<sup>8</sup>H<sup>6</sup>O<sup>4</sup> an, d. h. die Verbindung von 1 Atom Amid mit 1 Atom von dem Oxyd der Säure, welches den Paarling der Schwefelsäure in der von Fehling entdeckten Succinschwefelsäure ausmacht, was allerdings, wenigstens für gegenwärtig die wahrscheinlichste Ansicht von der Zusammensetzung dieses Körpers zu sein scheint. Da er, gleichwie die Oxaminsäure, als eine Verbindung von Bernsteinsäure mit einem Amid (NH<sup>2</sup>C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O + C<sup>4</sup>H<sup>4</sup>O<sup>5</sup>) betrachtet werden konnte, so versuchte Fehling ihn mit schwächeren Basen zu sättigen (die metamorphosirende Wirkung der stärkeren ist bekannt), aber er konnte durch Vermischung seiner Auflösung mit Metall-

salzlösungen keine schwerlösliche Verbindungen hervorbringen. Dagegen fand er, dass er Bleioxyd durch Digestion auflöst, was durch kurzes Sieden beschleunigt wird, ohne dass sich dabei Ammoniak entwickelt, was aber geschah, wenn die Lösung in der Wärme verdunstet wurde. Beim Verdansten unter der Luftpampe trockuete die Lösung zu einer zähen Masse ein, welche sehr langsam töllig trocken wurde, die aber dann bei + 100° zu einem klaren Liquidum schmolz. der Lust zog sie sehr rasch Feuchtigkeit an. löste sich leicht in Wasser, und Alkohol schied sie daraus wieder ab, in Gestalt einer zähen klaren Masse. Diese Masse wurde zusammengesetzt gefunden aus (die Zahlen sind nach den älteren Atomgewichten berechnet):

	Gefunden.	Atome.	Berechnet
Kohlenstoff	18,57	24	18,85
Wasserstoff	2,55	36	2,32
Sanerstoff	15,91	15	15,56
Stickstoff	5,23	´ 6	5,50
Bleioxyd	57,74	4	57,77,

was 3 Atome Bisuccinamid, 4 Atome Bleioxyd und 3 Atome Wasser gibt. Da dieses Wasser nur theoretisch angenommen worden ist, und nicht als solches daraus abgeschieden wurde, so kann es sich auch in der Verbindung als Wasserstoff und Sagerstoff befinden, und merkwürdig ist, dass je einem Atom Bisuccinamid 1 Atom Wasser entspricht, wodurch das erstere, wenn darin das Wasser als Wasserstoff und Sauerstoff eintritt, in eine Säure verwandelt wird, die der Oxalsäure ganz ähnlich ist. Sie besteht dann nämlich aus

zersetzt wird, ausgetrieben werden kann, weil die Säure dreibasisch ist, und es sich also als eine von den drei Basen darin befindet. Was wir als 2 Atome KC+H+O<sup>3</sup> betrachtet haben, ist nach Fehling's Theorie 1 Atom neutrales bern-

steinsaures Kali, zusammengesetzt aus  $\frac{2K}{H}$ C8H6O5.

Da die Grundlage für diese Theorie, die augeführten basischen Bleisalze, auch Fehling noch wankend zu sein schien, so hat er auch in der Formel, welche er für das Bisuccinamid gegeben hat, eine Stütze dafür gesucht. Wird aber diese Formel neben die des Succinamids gestellt, so beweist sie für die Natur der Bernsteinsäure durchaus nichts, während dagegen das Succinamid mit der gewöhnlichen Ansicht in völliger Harmonie steht. Diese ganze Theorie ist also nichts anderes, als eine Vorstellung, ohne annehmbaren Grund in den Thatsachen.

Aepfelsäure.

Ilisch\*) bat den Saft der Kartoffeln untersucht und gefunden, dass die freie Säure darin Aepfelsäure ist, von deren Natur er sich durch die Analyse einiger ihrer Salze und durch die Verbrennungs-Analyse Ueberzeugung verschaffte.

Aepfelsaures Bleioxyd. Rieckher") hat versucht, ein basisches Bleisalz, durch wechselseitige Fällung von saurem äpfelsauren Ammoniumoxyd und dreifach - basischem essigsauren Bleioxyd, bervorzubringen. Der Niederschlag wurde nicht krystallinisch, aber er war meutrales äpfelsaures Bleioxyd mit 3 Atomen Krystallwasser. Er fand, dass dieses Salz, nach-

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 246.

<sup>...&</sup>quot;) Archiv d. Pharm. XXXIX. 23.

dem es hei + 100° geschmolzen war und sein Krystellwasser verloren hatte, in einer darauf bis zu + 200° erhöhten Temperatur noch 1 Atom Wasser verlor, wodurch es sich dann in fumarsaures Bleioxyd verwandelt hatte, dessen Zusammensetzung durch eine Verbrennungs-Analyse bestimmt wurde. Er fand ferner, dass sich äpfelsaures Kali durch Zusammenschmelzen mit Kalihydrat in essigsaures und in oxalsaures Kali umsetzt. Von 3 Atomen Aepfelsäure entstehen 2 Atome Oxalsäure und 2 Atome Essigsäure.

Es ist aus Pelouze's Versuchen bekannt, Fumarsäure. dass die Aepfelsäure durch trockne Destillation zersetzt wird, wobei sie zuerst Wasser und uachher Maleinsäure gibt, und zuletzt, wenn die Temperatur nicht über + 200° steigt, Fumarsäure zurückbleibt, welche beim Erkalten erstarrt. Diese beiden Säuren sind unter sich und mit der Aconitsäure isomerisch, und sie bestehen aus H+C+H2O5. Sie sind wenig studirt gewesen, aber jetzt in Liebig's Laboratorium untersucht worden. Wir wollen die Fumarsäure mit Fu und die Maleinsäure mit MI bezeichnen.

Rieckher') hat die Fumarsäure studirt. Dieselbe besitzt bestimmte und leicht erhennbare Unterscheidungs-Merkmahle von der Maleinsäure. Die letztere ist leicht löslich in Wasser und schmilzt bei + 130°, worauf sie sich bei + 160° sublimirt. Die Fumarsäure bedarf zu ihrer Auflösung 200 Theile kaltes Wasser, aber sie löst sich leichter in Alkohol und in Aether. Sie

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XLIX, 31.

schmilzt schwierig und verflüchtigt sich noch nicht bei 4-200°, bei stärkerer Erbitzung verflüchtigt sie sich, aber umgesetzt in Maleinetiere. Sie verträgt die Behandlung mit Salpetereäure, ohne sich höher zu exydiese. Durch noutentriste Sehwefelsäure verändert sie sich in der Kälte nicht, aber beim Erwärmen demit entwickelt sich schweflige Säure. Sie kann unverändert mit Platinchlorid gekocht werden, so wie auch mit zweifach-ehromsaurem Kali und mit Bleisuperoxyd.

Das Kalisalz krystaltisirt schwierig und wächst gern an den Rändern der Flüssigkeit aufwärts. Auf dem Boden der Flüssigkeit bekommt man dabei viele kleine gestreiste Prismen, welche 2 Atome oder 16 Procent Krystaliwasser enthalten, was bei + 100° daraus weggeht. Das Salz ist leichtlöslich in Wasser und wenig in Spiritus, so dass es durch Alkohol aus Wasser medergeschlagen wird, in Gestalt eines dicken Syrups, welcher much 42 bis 24 Stunden zu einem krystallinischen Polver mit demoefben Wassergelicht erstarrt.

Wenn sich das neutrole Salz in seiner Lösung mit noch 4 Atom Funnsteiner vereinigt, so eshiht man durch Verdunstung zin saures Salz in wohl ausgebildeten Krysteilen augeschessen, welche au R Fa + H Fu sind, ohne Krysteilwasser. Aus einer concentritten Lösung des neutralen Salzes konn es in Gestalt eines krysteilinischen Palvors oder in feinen Nadeln ausgefällt werden. Es ist in Wasser viel schwerer löslich als das neutrale Salz.

Das Natronsalz krystallisirt in Nadeln oder in

Prismen und enthält 3 Atome Krystallwasser. Aus seiner Lösung in Wasser wird es durch Alkohol niedergeschlagen, in Gestalt eines krystallinischen Pulvers. Das saure Salz schiesst in warzenförmigen Krystallen von nusammengefügten Blättern an. Es löst sich in schwachem Spiritus, aber es wird darus durch Alkohol niedergeschlagen. Dei +2000 füngt es an die Säure zu verlieren, so dass sich diese davon einem grossen Theil nach absublimiren läset. Daraus schliesst Rieckher, aber wohl nicht mit vollem Grunde, dass das Salz eine blesse Zusammenkrystallisirung von Säure und neutralem Salze gewesen sei.

Das Ammoniumoxydsalz wurde nur sauer erhalten, in grossen wohl ausgebildeten Krystallen, welche dem Quadratoctaëder oder dem geraden quadratischen Prisma angehören. Es enthält, gleichwie das Kalisalz, kein Krystallwasser. Es löst sich sowohl in Wasser als auch in Spiritus.

Die fumarsauren Alkalien scheinen nicht mit einender Doppelsalze zu bilden.

Das Barytsalz ist sehr schwer löslich, aber es fällt doch nicht gleich nieder. Streicht man jedoch die Innenseite des Gefässes mit einem Glasstabe stellenweise, so setzt es sich an den gestrichenen Stellen in krystallinischen Körnern an, welche mehrere Standen lang fortfahren eich au vermehren. Aus siedend vermischten concentrirten Lösungen scheidet es sich als ein Pulver ab. Es enthält kein Wasser. Ein saures Barytsulz scheint nicht zu existiren.

Des Strontismeak verhält sich wie das Barytsalz, aber es setzt sich rascher ab. Es enthält 3 Atome oder 21,08 Procent Wasser, welches erst bei + 200° völlig daraus weggeht.

Das Kalksalz kömmt natürlich gebildet in der Fumaria officinalis vor, von der die Säure ihrem Namen erhalten hat. Es wird durch Auflösen der Säure in einer Lösung von essigsaurer Kalkerde und nachherige Verdunstung erhalten, wobei es sich in kleinen harten, sehr glänzenden Krystallen absetzt, die sich schwer in Wasser lösen und unlöslich in Spiritus sind. Es enthält 3 Atome oder 25,77 Procent Wasser.

Das Talkerdesalz schiesst nicht an, sondern bleibt als eine syrupdicke Masse zurück, die dem Tartarus boraxatus ähnlich aussieht. Wird die Säure mit essigsaurer Talkerde vermischt, verdunstet, der Rückstand so lange im Wasserbade gelassen, als noch Essigsäure davon weggeht, und dann mit Alkohol behandelt, so erhält man das Salz in Gestalt eines weissen Pulvers, welches 4 Atome oder 34 Procent Wasser enthält, wovon die Hälfte bei + 100° und die andere Hälfte unter + 200° weggeht. Es ist leicht löslich in Wasser.

Das Manganoxydulsalz schlägt sich nieder, wenn man Fumarsäure in einer Lösung von essigsaurem Manganoxydul auflöst, in Gestalt eines gelbweissen Pulvers, welches sich schwer in Wasser auflöst und unlöslich in Alkohol ist. Es enthält 3 Atome oder 24,11 Procent Wasser, welches bei + 100° weggeht.

Das Eisenoxydulsalz wurde nicht untersucht. Das Eisenoxydsalz wird nicht direct aus Fumarsäure und Eisenoxydhydrat erhalten. Aber aus neutralem Eisenchlorid schlägt neutrales fumar-

saures Kali ein zimmetbraunes, voluminöses, basisches Salz nieder, welches 2 Atome Säure auf 4 Atom Eisenoxyd enthält. Die Zusammensetzung bleibt sich gleich, ob der Niederschlag kalt oder warm gebildet wird.

Das Kobaltoxydsalz, bereitet aus essigsaurem Kobaltoxyd auf ähnliche Weise, wie das Talkerdesalz, wird in Gestalt eines rosenrothen Pulvers erhalten, welches 3 Atome oder 23,72 Procent Wasser enthält. Es ist leicht löslich in Wasser und trocknet zu einem Gummi ein.

Das Nickeloxydsalz wird auf ähnliche Weise in Gestalt eines hellgrünen Pulvers erhalten, welches 4 Atome oder 29,3 Procent Wasser enthält, wovon 3 bei + 100° und das 4te unter + 200° weggeht. Es ist leichtlöslich in Wasser und in schwachem Spiritus.

Das Zinkoxydsalz, auf ähnliche Weise bereitet und in gelinder Wärme verdunstet, krystallisirt in Aseitigen, in der Luft unveränderlichen Prismen, welche auf 2 Atome Salz 3 Atome oder 13,1 Procent Wasser enthalten, was bei + 1200 daraus weggeht. Bei einer freiwilligen Verdunstung schiesst es mit 4 Atomen oder 28,62 Proc. Wasser an, aber es verwittert dann in der Luft. Es ist leicht auflöslich in Wasser und in Spiritus.

Das Bleioxydsalz. Eine Lösung von Fumarsäure fällt es aus essigsaurem Bleioxyd pulverförmig. Werden die Lösungen heiss und sehr verdünnt mit einander vermischt, so setzt es sich in feinen, schimmernden Nadeln ab. Es enthält 2 Atome oder 10,06 Procent Wasser. Wird ein Gemenge von neutralem und von einem basischen essigsauren Bleioxyd mit vielem Wasser verdünnt

und dann mit Fumarkäure versetzt, so bildet sich ein voluminöser Niederschlag, welcher 3 Atome oder 14,34 Procent Wasser enthält. Es löst sich etwas in siedendem, wenig in kaltem Wasser und ist unlöslich in Alkohol. Es wird von Salpetersäure aufgelöst und scheint ein Doppelsalz mit salpetersaurem Bleioxyd zu geben.

Fällt man Bleiessig mit Fumarsäure, oder behandelt man das neutrale Salz mit kaustischem Ammoniak, so erhält man ein basisches Salz = Ph5 Fn.

Wird Bleiessig durch saures fumarsaures Kaligefällt, so bekommt man ein anderes basisches Salz, welches einen voluminösen Niederschlag bildet, der aber doch rasch zu Boden sinkt. Es wird bei + 130 wasserfrei und besteht dann aus 3Pb + 2Fu.

Das Kapferwaydsak wird erhalten, wenn men Famarakare in gelinder Wärme in einer Lüsung von essignaurem Kapferwayd auktet, worwaf sich beim Erkulten das Salz als ein blaugrünen, krystallinisches Pulver niederschlägt. Kocht man degegen die Lösung des Salzes mit Famarakare, so löst sich die Sänte nicht auf. Das Salz untakt 3 Atome uder 23,93 Procent Wasser, woran 2 Atome unter 4 100° und das 3te unter 4 200° weggeht. Bei 4 230° füngt das Salz schon an zersetzt zu werden. Aus einer Lösung des Salzes in kunstischem Ammoniak schlägt Alkohol ein fumaraaures Kupferoxyd-Ammoniak nieder, welches feine, blaue, seideglänzende Nadelin bildet.

Das Quecksilberoxydulsalz, durch doppette Zersetzung gebildet, fällt als ein weisses heystellimisches Pulver nieder, welches kein Krystallwasser enthält. Die Fumaroure füllt diese Verbindung in der Kälte aus salpetersaurem Quecksilberoxydul, aber in der Wärme nimmt die Salpetersäure das Quecksilberoxydul wieder auf und scheidet die Fumarsäure ab.

Quecksilberchlorid wird nicht durch Fumarsäure sersetzt, aber wehl durch funnraures Alkahi, welches darin einen gelbweissen Niederschlag bildet, der sich unter einem Mikrosbope als ein Gemenge von einem weissen krystallinischen Pulver and von gelben Nadeln ausweist.

Das Silberoxydsalz fällt durch doppelte Zersetzung nieder. Beim Erhitzen brennt es wie Schiesapulver ab. Es ist wasserfrei.

Mit Chromoxyd, Antimonoxyd und mit Thonerde scheint die Fumarenure keine Verbindung einsugehen.

Rieckher erklärt zum Schluvee, dass er die Fumeraure micht els sine gweihasische Saure betrachten könne, da sie keine saure Sakse mit Baryterde, Silberoxyd oder mit den Basen bilde, welche der Magnesium Reihe angehören.

Die Maleinsäure ist von Büchner ') unter- Maleinsäure. sucht worden. Diese Säure wurde vor ihm von Liebig moch einer Analyse des zweifsch-maleinsauren Silberoxyds für eine zweibasische erklärt. Bächner lehrt une hier die Gründe der Liebig'sehem Schule dafür, wonach der Hauptcharukter viner zweibasischen Säure durin besteht, dass sie mit Kalk, Baryt und Sidberoxyd saure Salae bilden muss. Diesen Charakter besitzt auch die

<sup>&#</sup>x27;) Assa. der Chem. u. Pharm. KLIX, 57.

Schwefelsäure. Inzwischen ist noch nicht die Rede davon gewesen, dass diese Schule die Schwefelsäure als eine zweihasische betrachtet hätte, was aber doch vermutblich hiernächst geschehen müsste, wenn sie sich consequent bleiben will. Wir wollen jedoch diese willkührliche Ansicht in dem Folgenden bei Seite setzen, und die Resultate nach der gewöhnlichen Ansicht angeben.

Die Maleinsäure wird in grösserer Quantität erhalten, wenn die Destillation rasch und in einer geräumigen Retorte geschieht, die nur zu 4 mit Aepfelsäure gefüllt wird. Sobald der Rückstand in der Retorte anfängt dick, zähe und trübe zu werden, so wird sie vom Feuer genommen. Destillation geht dann noch etwas von selbst weiter, und der Rückstand erstarrt zuletzt zu trockner Fumarsäure. Wird dieser Punkt überschritten, so fürbt sich die Fumarsäure, während hreuzliche Die Maleinsäure ist in der Stoffe übergehen. überdestillirten Flüssigkeit aufgelöst enthalten, woraus sie dann durch Verdunstung krystallisirt erhalten wird, in geschobenen, rhombischen Prismen mit 4seitiger Zuspitzung. Sie efflorescirt gern bei freiwilliger Verdunstung. Ihr Geschmack ist sauer, beissend und hintennach etwas metallisch. Sie ist leichtlöslich in Wasser, Alkohol und in Aether.

Das Kalisalz krystallisirt schwierig aus einer syrupdicken Lösung in strahlenförmigen Krystallen, die fast so weich wie Wachs sind. Wird die concentrirte Lösung mit wasserfreiem Alkohol vermischt, so schlägt sich das Salz als ein weisses, krystallinisches zusammen gebackenes Pulver nieder, welches kein Wasser euthält. Das saure Salz

wird erhalten, wenn man das neutrale Salz mit it Atomgewicht Maleinsäure vermischt und verdunstet, wobei es sich in Krystallen von weniger deutlicher Form niederschlägt, welche = KMI + HMI + H sind. Das Krystallwasser-Atom lässt sich bei +100° nicht daraus entfernen. Das Salz ist leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, welcher auch keine Säure daraus auszieht.

Das Natronsalz krystallisirt noch schwieriger als das Kalisalz. Es bildet zuletzt einen dicken Syrup, der sich mit feinen Nadeln anfüllt. Um es trocken zu bekommen, muss es mit wasserfreiem Alkohol daraus abgeschieden, und um es von allen Syrup zu befreien, muss es daun lauge Zeit mit Alkohol gewaschen werden, so dass es sich nach dem Eintrocknen des Alkohols leicht zu Pulver reiben lässt. Aber in diesem Zustande hat der Alkohol den grössten Theil des Krystallwassers daraus weggenommen, so dass das trockne Pulver auf 2 Atome Salz nur 1 Atom Wasser = 5,279 Procent und nicht einmal diese ganze Quantität mehr enthält, indem der Versuch 4,43 bis 4,5 Procent gab.

Das saure Salz ist ziemlich schwer löslich, und es wird daher leicht in Prismen krystallisirt erhalten, welche dem rhombischen System angehören. Es ist = Na MI + HMI + 6H. Diese 6 Atome Wasser betragen 34,49 Procent, und gehen bei + 100° daraus weg. Ans der Lösung des neutralen Salzes kann es sowohl durch Maleinsäure als auch durch Essigsäure in Nadelu niedergeschlagen werden. Es löst sich schwer in Wasser, ist

unauflöslich in Alkohol und wird durch diesen aus der Lösung in Wasser abgeschieden.

Büchner gibt die Existenz eines Doppelsalzes von f Atom Kalisalz und f Atom Natronsalz an, wenn man diese zusammen in Wasser auflöst und die Lösung bis zur Syrupconsistenz verdunstet, wodurch einige wenige Krystalfnadeln in einer gallertartigen Masse erhalten wurden. Diese wurde mit Alkohol gefällt, und er bekam bei der Analyse beide Salze in demselben Verhältnisse, in welchem er sie vermischt hatte, er erhielt dasselbe, in welchem Verhältnisse die beiden Salze auch vermischt worden waren, da beide Salze in Alkohol unlöslich sind. Diese Versuche beweisen also durchaus nichts.

Das Ammoniumoxydsalz ist zerfliesslich und fast schwieriger zu bekommen, als das Kalisalz. Aber es kann aus einer concentrirten Lösung durch Alkohol niedergeschlagen werden, wodurch man es trocken bekommt. Das saure Salz schiesst in Blättern an, welche kein Krystallwasser enthalten. Es ist sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Es zerfliesst nicht.

Das Barytsalz fällt aus einer concentrirten Lösung von eseigsaurem Baryt, wenn man sie mit concentrirter Maleinsäure insoweit vermischt, dass nicht der ganze Barytgehalt dadurch gesättigt wird, in krystallinischen Körnern nieder. Ist die Lösung warm, so setzt es sich beim Erkalten in stenförmig gruppisten gläuzenden Nedeln ab. Wird die Flüssigkeit siedend verdunstet, so schlägt en sich daraus in milchwoissen, fettig ansufühlenden Blättern nieder. Es enthält 2 Atome Kry-

stellwasser, wavon 1 Atom bei + 100° daraus waggeht.

Das saure Salz wird erhalten, wenn man Maleinsäure mit dem neutwelen Salze sättigt und verdunstet. Nach einer ziemlich starken Congentration satzt es sich in Nadeln ab, welche 5 Atome oder 19,67 Procent Wasser enthalten, was sie hei + 100° verlieren mit Zurücklassung von BaMI + HMt. Das Salz ist keichtlöstich in Wasser und unlöstich in Alkohol.

Das Strontiansalz ist sehr leicht löslich und krystallisire in feinen, seideglänzenden Nadeln, welche 5 Atome Krystallwasser enthalten, wevon sie 4 bei + 100° verlieren.

Das saure Salz schiesst leicht in kleinen rechtwinkligen Prismen an, welche 4 Atome Rrystallwasser enthalten, die bei + 100° daraus weggehen.

Das Kalksalz ist leicht löslich und brysteltleirt in feinen Nadelu, welche i Atem Wasser enthalten, was nicht bei + 190° dereus weggeht. Es ist unlöslich in Alkohol.

Das saure Salz schiesst in rhombischen Prismen an, welche 5 Atome Krystelfwasser onthelten, was sieh in der Luft darin erhält, aber bei + 400° daraus weggeht. Es ist leichtlöslich in Wasser und unlöslich in Alkohol.

Das Talkerdesalz ist zerstiesslich und kann nicht krystallisirt erhalten werden. Mit Albohol kann es pulverförmig und trocken abgeschieden erhalten werden, und es entbält dann 4 Atome Krystallwasser, von denen 3 hei + 100° weggeben.

Das saure Salz schiesst sehr leicht in kleren Prismen an, welche dem rhombischen System angehören. Es enthält 6 Atome Krystallwasser, aber es gibt bei + 100° 7 Atome oder 34,5 Procent Wasser, indem das mit dem neutralen Salze verbundene Atom Säure wasserfrei wird = Mg M1². Es ist leicht löslich in Wasser und unlöslich in Alkohol.

Die Salze mit den übrigen Erden, so wie die mit Manganoxydul und Eisenoxydul wurden nicht untersucht.

Das Eisenoxydsalz ist löslich in Wasser und bleibt beim Verdunsten als eine braunrothe, butterartige Masse zurück.

Das Nickelexydsalz ist sehr leicht löslich und krystallisirt aus einer concentrirten Lösung als eine blassgrüne Salzkruste, die sich au der Oberfläche bildet und dann allmälig niederfällt. Es löst sich nicht in Alkohol und enthält 4 Atom oder 4,37 Procent Wasser.

Das Zinkoxydsalz ist ebenfalls leicht löslich und krystallisirt aus einer sehr concentrirten Lösung beim fortgesetzten Abdunsten als eine Salzkruste an der Oberfläche, die allmälig niedersiakt. Es ist unlöslich in Alkohol, und enthält 2 Atome oder 16,71 Procent Wasser.

Das Bleioxydsalz schlägt sich käseähnlich nieder, aber es verwandelt sich bald nachber in seine glänzende Schuppen. Es enthält 3 Atome Krystallwasser, von denen 2 bei + 100° weggehen.

Das Kupferoxydsalz wird am besten erhalten, wenn man essigsaures Kupferoxyd mit Maleinsäure vermischt und verdunstet, wobei das Salz in kleinen hellblagen Krystallen anschiesst, welche 1 Atom oder 9,17 Proc. Wasser enthalten, welches bei + 100° daraus weggeht. Das einmal abgesetzte Salz ist fast unlöslich sewohl in Wasser

als auch in verdünnter Essigsäure. Löst man es in kaustischem Ammoniak, so schlägt Alkohol daraus ein dunkelblaues Krystallmehl nieder, welches auf 1 Atom Salz 1 Aequivalent Ammoniak enthält, und ausserdem 2 Atome = 14,5 Proc. Wasser.

Das Silberoxydsalz fällt pulverförmig nieder, aber es wird, wenn man es in der Flüssigkeit liegen lässt, krystallinisch. Es ist wasserfrei.

Das saure Salz wird erhalten, wenn man Lösungen von salpetersaurem Silberoxyd und Maleinsäure von einer gewissen Verdünnung vermischt und stehen lässt, wo sich dann feine, weisse, glänzende Nadeln daraus absetzen, die aus Ag MI+ HMI bestehen, ohne Krystallwasser.

Die von Scheele für Aepfelsäure gehaltene Zuckersäure. Sante, welche aus Zucker durch Salpetersaure, ausser Aepfelsäure, erhalten wird, wurde von Hess (Jahresb. 1839, S. 277) rein dargestellt und analysirt. Er fand sie aus C6H8O7 zusammengesetzt, und er nannte sie Zuckersäure. dem darauf folgenden Jahre wurde sie in dem Laboratorium zu Giessen von Thaulow (Jahresb. 1840, S. 402) untersucht, welcher sie, nach der Anleitung von Liebig, für eine 5hasische Säere erklärte, bestehend in wasserhaltigem Zuchande aus C12 H10 O11 + 5H, worans durch Baserr war 2 Atome Wabser ausgetrichen würden, aber die übrigen 3 erst dann, wenn man sie mit einem grossen Uchemehuss von basischem essigsaureh Bleioxidi kocht, wodureh alle 5 Atome Wasser durch 5Atome Bleioxyd ersetzt würden.

Gegen dieses Resultat protestirte Hens' (Jah-Berzelius Jahres-Bericht XXV. resb. 1841, S. 297), indem er zeigte, dass aus dem Thaulowschen Bleisalze durch Schwefelwasserstoff, ausser Zuckersäure, eine andere Säure abgeschieden wird, und dass diese Säuren durch ihre Zinksalze unterschieden werden können. Dabei ist es nachher geblichen, bis Heintz') unter H. Rose's Leitung in dem verflossenen Jahre die Zuckersäure und ihre Verbindungen einer neuen Untersuchung unterwarf.

Heintz fand, dass die Zuckersäure am besten auf folgende Weise erhalten wird: Man löst 1 Pfund Zucker in 3 Pfund Salpetersäure von 1,25 bis 1,30 specif. Gewicht auf, und erhitzt die Lösung in einer Porcellauschale, bis sich die ersten Blasen von salpetriger Säure entwickeln. nimmt dann die Schale vom Feuer. und lässt sie auf + 500 erkalten, in welcher Temperatur sie nun durch eine untergesetzte Spirituslampe erhalten wird, deren Docht und Flamme man so regulirt, dass die Flüssigkeit gerade + 500 behält. Flüssigkeit wird häufig umgerührt und die Digestion so lange fortgesetzt, bis die von salpetriger Säure herrührende grüne Farbe derselben verschwunden ist. Dann wird die Flüssigkeit mit ihrem gleichen Volum Wassers verdünnt, mit Kali gesättigt und mit Essigsäure versetzt, bis sie nach dieser Säure riecht, worauf sich dann im Laufe einiger Tage saures zuckersaures Kali daraus absetzt, dessen Abscheidung aber mehrere Wochen lang fortdauern kann. Das Salz ist gefärbt; man lässt es auf Löschpapier abtropfen, löst es in siedendem Wasser und lässt es beim

<sup>\*)</sup> Poggend. Ann. LXI, 315.

Erhalten daraus wieder anschiessen, was so oft wiederholt werden muss, bis man es völlig rein und weiss erhalten hat.

Nach diesem Operations-Verfahren erhält man oft nur eine Spur von Oxalsäure') in der Flüssigkeit, und bis zu 6 Procent vom Gewicht des angewandten Zuckers von dem sauren Salze, während von diesem durch Behandlung in stärkerer Wärme kaum † Procent erhalten wird.

Das saure Salz wird mit Alkali gesättigt und man pflegt dann die Säure daraus mit einem Bleisalze niederzuschlagen. Aber dieser Niederschlag ist gewöhnlich ein Doppelsalz, so dass es sehr schwierig wird, daraus die Säure rein darzustellen. Auch die Ausfällung der Säure daraus durch Chlorbarium gibt kein gutes Resultat, weil es sehr schwierig oder fast unmöglich ist, einen Ueberschuss an Schwefelsäure oder an zuckersaurem Baryt zu vermeiden.

Heintz zieht es daher vor, die Säure daraus mit einem neutralen Cadmiumsalze abzuscheiden, den Niedersehlag auszuwaschen und in Wasser durch Schwefelwasserstoff zu zersetzen, wodurch die Säure frei von aller basischen Einmengung erhalten wird, so dass die Säure beim Glü-

<sup>\*)</sup> Scholvin (Archiv d. Pharmac. XXXIV, 39) gibt an, dass, wenn man zur Bereitung der Zuckersäure eine Lösung von 1 Theil Bohrzueker in 6 Th. Salpetersäure von 1,25 specif. Gewicht anwendet, und von Zeit zu Zeit ein wenig Alkohol hinzufügt, auch bei stärkerer Erhitzung keine Ozalsäure erhalten wird, und dass, wenn sich diese Säure vor dem Zusatz des Alkohols gebildet haben sollte, sie hierdurch wieder verschwindet. Anstatt dessen werden salpetrigsaures Aethyloxyd und ein wenig Cyanwasserstoffsäure entwickelt.

hen eine Kohle gibt, die sich ohne Rückstand Dabei muss jedoch bemerkt wegbrengen lässt. werden, dass Cadmium ein ziemlich flüchtiges Metall ist, und dass eine Prüfung auf einen Cadmiumgehalt nach vorbergegangener Sättigung mit Alkali durch Schweschwasserstoff geschehen muss. Die abgeschiedene Säure enthält auch keine Spur von der Säure des angewandten Cadmiumsalzes. Sie konnte aber, nicht krystallisirt erhalten wer-Nach 6 Wochen, war, sie im luftleeren Raume über Schwefelsäure zu einer harten, amorphen Masse eingetrocknet, die in der Lust sogleich Feuchtigkeit anzog. He in tz betrachtet die Merkmable von Krystallisation, welche andere Chemiker bekommen baben, als abhängig von kleinen Quantitäten der Basis in der Säpre, deren Salz nach grosser Concentration, antängt aich deraus abzusetzen. Die Säure ist leicht löslich in Alkohol, aber wenig löslich in Aether. Sie schwärzt sich durch Schwefelsäure; und., wird, durch; Salpetersäure in Oxalsäure verwandelt. Wird ihr Kalisalz mit Kalihydrat geschmolzen, so setzt sich die Säure darin um in 1 Atom Oxalsaure, 1 Atom Essigsaure, und in 1. Atom Wasser, welche genau die Bestandtheile von 1 Atom Zuckersäure enthalten.

Ihre concentrirte Lösung in Wasser verträgt nicht das Sieden, ohne sich gelb bis hellbraun zu färben. Weder die Säure noch ihre Salze bringen bei der trocknen Destillation den Geruch nach angebranntem Zucker oder angebrannter Weinsäure hervor.

Das Kalisalz ist sehr leicht löslich und krystallisirt schwierig und weniger regelmässig, aber dazu ist es erforderlich, dass eine grössere Menge von dem Salze eingekocht wird; so dass die Flüssigkeit beim Erkalten krystallisirt. Be ist wasserfrei und verändert sich nicht in der Luft, wenn sie nicht fenchter als das Salz ist.

Das saure Salz krystallisirt leicht. Es bedarf 88 bis 90 Theile Wasser von + 6° bis 8° zur Auflösung, aber in siedendem Wasser ist es sehr leicht auflöslich. Es besteht aus 1 Atom neutralem Salze und 1 Atom wasserhaltiger Säure, ohne Krystallwasser.

Das Natronsalz, sowohl das saure als auch das neutrale, ist so leicht löslich, dass es einen Syrup bildet, aus dem nur Spuren von einer Krystallisation zu erhalten sind. Das saure trocknet gewöhnlich zu einer gummiähnlichen Masse ein.

Das Ammoniumoxydsalz. Das neutrale ist gummiähnlich und zerfliesslich. Das saure schiesst leicht in Aseitigen Prismen an. Es enthält kein Krystallwasser und ist nicht völlig so schwerlöslich als das saure Kalisalz.

Das Berytsale fällt kalt in Flocken und aus einer siedenden Lösung als ein Krystaltpulver nieder, welches sich unter einem Mikroskope als kleine Prismen zeigt. Das kalt gefällte Salz löst sich etwas beim Wesellen auf, die im Sieden gefällte krystallimische weit weniger, so dass sieh dieses gut auswaschen lässt. Es ist wasserfrei.

Das Kalksalz schlägt sich flockig hieder. Es ist etwas Welich in kaltem Wasser und noch mehr in siedendem, aus dem es sich beim Erkalten in Gestalt eines krystallinischen Pulvers wieder absetzt, welches sich unter einem Mikroscope als

aus rhombischen Prismen bestehend darstellt. Es enthält 1 Atom Krystallwasser.

Das Talkerdesalz schlägt sich nach der Bildung durch doppelte Zersetzung erst nach dem Verdunsten nieder, und dann setzt es sich in feinen Blättern ab. Wird Magnesia alba mit saurem zuckersaurem Kali im Ueberschuss gekocht, so löst sich die Erde nicht auf, sondern sie verwandelt sich in ein Krystallmehl, während das Kalisalz neutral wird. Es enthält 3 Atome Krystallwasser, welche daraus durch Erbitzen ausgetrieben werden können. Wird das Salz dann mit Wasser übergossen, so nimmt es das Wasser unter Entwickelung von Wärme wieder auf, wodurch es dann zu einer Kruste erhärtet. Das Salz löst sich etwas in siedendem Wasser und scheidet sich beim Erkalten in krystallinischen Körnern daraus wieder ab. Es löst sich in kaustischem Kali. Aus dieser Lösung scheidet Essigssure nicht das saure Kalisalz ab, was die Bildung eines föslichen Doppelsalzes zwischen Kali und Talkerde anzudenten scheint.

Das Eisenoxydsalz wird durch Auflösen von metallischem Eisen in der Säure erhalten. Beim Verdunsten im luftleeren Raume bleibt es gummiähnlich zurück.

Eisenoxydhydrat wird sowohl von der Zuckersäure als auch von ihrem sauren Kalisalze aufgelöst, zu einer gelben Flüssigkeit, welche sich schwierig von dem ungelösten Theil des Oxyds abscheiden lässt; vielleicht ist dies ein basisches Salz geworden.

Das Zinksalz wird sowohl durch Behandeln des Zinks mit der Säure als auch durch doppelte Zersetzung im Sieden erhalten. Es ist etwas löslich in siedendem Wasser und scheidet sich daraus beim Erkalten in krystallinischen Nadeln wieder ab, welche 1 Atom Krystallwasser enthalten. Durch scharfes Trocknen verliert es die Hälfte von dem Wasser und es besteht dann aus 2 Atomen Salz und 1 Atom Wasser.

Das Cadmiumsalz, kalt gefällt durch doppelte Zersetzung, ist flockig und wenig löslich in Wasser. Werden die Lösungen siedend heiss vermischt und das Sieden fortgesetzt, so erhält man es in Gestalt eines krystallinischen Pulvers, welches leicht ausgewaschen werden kann. Das kalt gefällte Salz ballt sich beim Kochen mit Wasser harzähnlich zusammen, es wird aber durch fortgesetztes Sieden hart und spröde. Es ist wasserfrei.

Das Bleioxydsalz. Heintz fand, dass es durch doppelte Zersetzung nicht möglich ist, ein zuckersaures Bleioxydsalz hervorzubringen, welches nicht mehr oder weniger von einem Doppelsalze eingemengt entbält, bestehend aus Bleioxyd und Zuchersäure ausser der Säure des angewandten Bleisalzes.

Er kochte zuckersaures Kali und salpetersaures Bleioxyd zusammen, wodurch ein flockiger Niederschlag gebildet wurde, welcher bald darauf harzähnlich zusammenfloss, und darauf fingen krystallinische Flitter an sich zu zeigen. Das dann von dem Bodensatze abgegossene Liquidum gab beim Erkalten weisse Krystallschuppen, die sich unter einem Mikroscope als regelmässige, sechsseitige Tafeln darstellten, und welche aus PbÑ + Pb C6 H8 O7 zusammengesetzt gefunden

wurden. Discs Salz ist fast unlöslich in Wasser, und es detonirt, wenn man es stark erhitzt. Mit salpetersaurem Bleioxyd konnte kein Niederschlag erhalten werden, worin nicht etwas von diesem Doppelsalze eingemengt erhalten war.

Auf ähnliche Weise verhielt es sich mit essigsaurem Bleioxyd. Alle damit hervorgebrachten Niederschläge enthielten mehr oder weniger essigsaures Bleioxyd. Nun wurde das Thaulow'sche Bleisalz dargestellt und untersucht, und es wurde aus basischem zuckersaurem Bleioxyd, basischem essigsauren und kohlensaurem Bleioxyd bestehend gefunden. Durch Zersetzung mit Schwefelwasserstoff wurde ein nach Essig riechendes saures Wasser erhalten, von dem die Essigeäure mit dem Wasser abdestillirt wurde, während eine concentrirte nach Essigsäure riechende Zuckersăure zurückliess, woraus also hervorgebt, dass die Liebig'sche Theorie, so wie die Zusammensetzung und mehrhasische Natur der Zuckersäure eine Hypothese war, welche keinen richtigen Grund hatte.

Heintz versuchte nicht, das Bleisalz aus Loblensaurem Bleioxyd mit Zuckersäure hervorzubringen.

Das Wismuthoxydsalz schlägt sich weise und flockig nieder, wenn man mit Wasser verdünntes salpetersaures Wismuthoxyd in eine Lösung von zuckersaurem Kali tropft. Es ist = Bi C6 H8.07 und also ein basisches Salz. Aber es wird selten rein und frei von einer Einmengung von einem weniger basischen Salze erhalten. Das reine Salz enthält 71,45 Procent Wismuthoxyd. Bei 10 Bereitungen wurde es nur bei 2 normal zu-

sammengesetzt gefunden. Bei den übrigen war der Gehalt an Wiemathoxyd = 67,45 his 68,58, und das Salz war also weniger basisch, und die Analysen wiesen in der Sähre einen Mangel an Wasserstoff aus, so dass es unsicher wird, ob nicht das Wismuthoxyd in diesem weniger basischen Salze bei einer gewissen Erhitzung eine ähnliche Metamorphose hervorbringt, wie das Antimonoxyd auf die weinsauren Salze, was aber denn doch nur sehr partiell geschehen müsste, weil die Resultate der Analysen auf keinem geraden Atom-Verhältnisse stehen bleiben. Kali und Salpetersäure wurden nicht in dem Salze gefunden.

Das Kupferoxydsalz. Die Zuckersäure löst Kupferoxydhydrat mit grüner Farbe auf, und bei der Sättigung bildet das Salz einen grünen Niederschlag, welcher in Wasser auflöslich ist, so dass er sich beim Waschen auflöst. Es wird nicht beim Verdunsten abgesetzt, sondern es bleibt zuletzt als eine amorphe grüne Masse zurück. Es kann nicht durch doppelte Zersetzung niedergeschlagen werden. Das von Hess angeführte Doppelsalz mit Kali konnte Heintz nicht hervorbringen.

Das Silberoxydsalz wird erhalten, wenn man salpetersaures Silberoxyd mit einer Lösung von saurem zuckersauren Kali vermischt. Es wird auch und zwar am sichersten erhalten, wenn man neutzales zuckersaures Kali mit salpetersaurem Silberoxyd niederschlägt, indem man viel zuckersaures Kali unzersetzt lässt. Fällt man es ungekehrt, so schwärzt es sich leicht. Es bildet ein Krystallpulver, welches sich in warmem Wasser auslöst und daraus, ganz so wie das Bleisalz, in

Krystallschuppen wieder absetzt. Es ist neutral und wasserfrei. In Ammoniak löst es sich leicht auf und aus der Lösung schlägt sich bald nachher metallisches Silber nieder, und wird die Lösung gekocht, so bekleidet sieh das Gefäss mit einem Metallspiegel.

Nach diesen Versuchen frägt Heintz: wie soll diese Säure zusammengesetzt angesehen wer-Dass sie nicht die künstliche Liebig-Thaulow'sche Zusammensetzung besitzt, ist offenbar. Aber ist ihr Atom = H + C6H8O7 oder = 2H + C12 H16 O1+? Er bedauert, dass seine Versuche nichts enthalten, was diese Frage entscheiden könnte, aber er hält die erstere, einfachere Ansicht für die wahrscheinlichste. bemerke. dass zwischen diesen Ansichten keine Versuche entscheiden können, dazu ist nur ein wenig Consequenz im Urtheil erforderlich, welche auch Heintz in seiner Wahl geleitet hat; denn wenn Jemand den Satz ausstellt, dass alle zusammengesetzten Atome die 2, 3, 4, 12 etc. fache Menge von Grundstoff-Atomen von derjenigen einfachsten Anzahl enthalten, welche nicht mehr theilbar ist, und an die wir uns zu balten pflegen, so bleiben alle Thatsachen vollkommen dieselben, und das gewählte Multiplum ist ein blosser leerer Einfall und ganz gleichgültig.

Benzoësäure. Bereitungsmethode derselben. Wöhler") hat für die Benzoësäure folgende Bereitungsmethode vorgeschlagen: Man löst Benzoëharz mit Unterstützung von Wärme in seinem ungefähr gleichen Volum Alkohols von 0,833 specif.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 245.

Gew. auf, vermischt die Lösung noch heiss mit rauchender Salzsäure in kleinen Portionen nach einander, bis sich Harz anfängt daraus niederzuschlagen, und destillirt dann so lauge, als es die Consistenz des Rückstandes gestattet. Man lässt dann ein wenig erkalten, fügt siedendes Wasser hinzu und wiederholt die Destillation, welche man so lange fortsetzt, als noch Tropfen von Benzoääther mit dem Wasser übergehen. Die in der Retorte zwückbleibende Flüssigkeit wird siedendheiss und klar von dem Harze abgegossen, wo sie dann beim Erkalten Krystalle von Benzoäänre absetzt.

Das Destillat in der Vorlage, welches Alkohol, Salzsäure und besonders Benzoëäther enthält, wird mit Kalibydrat bis zur Uebersättigung der Säure versetzt und damit bis zur Zersetzung des Aethers digerirt. Nachdem dann die Flüssigkeit zuletzt gekocht worden ist, wird das Kali mit Salzsäure gesättigt, worauf beim Erkalten daraus die Benzoësäure anschiesst. Die so dargestellte Säure hat den Benzoëgeruch der sublimirten Säure.

Stenbouse") zieht die Säure nach Scheele's Methode durch Kochen mit Kalkmilch aus, verdunstet bis auf ‡ Rückstand, setzt darauf nach Liebig's Methode eine starke Lösung von unterchlorigsaurer Kalkerde hinzu, erhält das Gemische im Sieden und setzt Salzsäure im schwachen Ueberschuss hinzu, worauf man das Sieden so lange fortsetzt, als sich noch Chlor entwickelt. Beim Erhalten schiesst dann die Säure in Krystallen daraus an, welche fast farblos sind. Man löst

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 487.

sie wieder in siedendem Wasser auf, digerirt die Lösung mit ein wenig thierischer Kohle, filtrirt siedend heiss und lässt erkalten, wo dann die Säure farblos anschiesst.

Zersetzungsproducte der Benzoësäure.

Barreswil") und Boudault haben den katalytischen Einfluss des Bimsteins (Jahresb. 1845, S. 29) auf die Dämpse der Benzoësaure beim anfangenden Glüben untersucht. Sie vermischten die Benzoësaure mit der 5 bis Blachen Gewichtsmenge gröblich zerstossenen Bimsteins, brachten das Gemenge in eine Retorte, die mit einem mit Bimsteinstücken gefüllten Rohr verbunden war, welches bis zum Glühen erhitzt wurde. wurde die Benzoësaure sublimirt und die Dampfe derselben durch das Rohr getrieben. wurde in Folge des Einflusses des Bimsteins die wasserhaltige Benzoësaure auf die Weise getheilt, dass aus C14 H12 O+ entstanden: C12 H12, d. h. 1 Atom Benzin, und C2O4, d. h. 2 Atome Koltlensäure, oder dieselbe Theilang bewirkt, wie wenn benzgesaures Alkali mit Kalk destillirt wird. wobei der Kalk die Kohlensäure zurückhält und das Benzin allein übergeht. Wird die Temperatur in dem Rohr zu hoch, so verändern sich die Producte, sie werden brenzlich, der Bimstein mit Kohie bedeekt, es setzt sich Naphtalin ab, während Kohlenoxydgas gebildet wird. Es ist also schwierig, diese Zersetzung so zu bewerkstelligen, dass nicht ein Paar Procent Kohlenoxydgas in der Kohtensäure vorkominen.

Bittermandelöl (Pikramyloxyd, C<sup>14</sup>ff<sup>12</sup> 9<sup>3</sup>) gab, wenn es auf dieselbe Weise behandelt wurde, 1 Atom Benzin und 2 Atome Kohlenoxyd.

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 263.

Fehling ') hat die hochst interessante Ent- Stickstoffdeckung des Stickstoffbenzoyl's gemacht. Er sättigte Benzoëssage mit Ammoniak, verdunstete bis zur Trockne und unterwarf das rückständige Salz. der trocknen Destillation bei gelinder Hitze aus einer Retorte mit Vorlage. Zuerst ging Wasser über, welches Ammoniak enthielt, darauf folgten Wassertropfen, die mit Oeltropfen gemengt waren, welche den Gerneh nach Bittermandelol hatten, und dieses wurde fortgesetzt, bis sich die geschmolzene Masse in der Retorte trocken zeigte. Dann warde ein wenig Wasser und Ammoniak, so wie das Ammoniak-haltige Wasser in der Voclage, welches von dem Oel getrennt worden war, hinzugesetzt, und die Destillation auf dieselbe Weise fortgegetzt. Dies wurde beliebig oft und so lange noch Masse in der Retorte zurück war wiederholt. Jede Operation geachieht sehr lang-Von 12 Ungen Bengoësäure wurden auf diese Weise im Lapfe von 5 Tagen 6 Unsen von dem Oel erhalten. Dieses Oel ist Stickstoffbenzoyl.

Darok Schütteln mit wenig Salzsäure-haltigem Wasser wird es von Ammoniak und durch Schüttelm mit Wasser von Salzsäure befreit; worauf es über geschmolzenem Chlorcalcium entwässert und. dann für sielt reetificiet wird.

Das Stickstoffbenzoyl ist ein farbloses, klares, flüchtiges Oel, riecht stark, angenehm und soähnlich dem Bittermendelöl, dass man es schwierig durch den Geruch davon unterscheiden kann. Der Geschmack ist brennend, das specif. Gewicht bei +150 = 1,0073. Durch Wärme dehnt es sich in

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 91.

CINCIN AICT KLODDCLCH A CLUSIMISOC SHE' SIE AA SOCL' so dass es, ungeachtet es bei oder unter + 150 in Wasser untersinkt, auf demselben schwimmt, wenn man dieses darüber erwärmt. Es fängt bei + 1900 an zu sieden und bekommt darauf seinen constanten Siedepunkt bei + 1910. Es bricht das Licht stark und sein Brechungs-Coefficient ist nach Reusch's Versuchen = 1,503. Es lässt sich entzünden und brennt mit leuchtender rusender Flamme. 160 Theile siedendes Wasser lösen 1 Th. davon auf, der beim Erkalten grösstentheils in Gestalt von feinen Tropfen wieder niederfällt. In Alkohol und in Aether löst es sich nach allen Verhältnissen. Kalium wirkt nicht darauf, erst nach längerem Erbitzen färbt es sich dadurch bräunlich. Beim Erhitzen mit Kalibydrat wird viel Ammoniak gebildet.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus '):

	Gefunden.	Atome.	Berechnet
Kohlenstoff	81,353	14	81,58
Wasserstoff	4,978	10	4,84
Stickstoff	13,207	. 2	13,58
	99.538.		

Wenn C1+H10 = Bz, so ist dieser Körper = BzN, d. h. Stickstoffbenzoyl. Das specif. Gewicht desselben in Gasform ist nach Versuchen = 3,70, nach der Rechnung:

<sup>\*)</sup> C = 75,12. H = 12,48. N = 175,06.



Seine Bildung ist einfach: NH+Bz verändert sich in höherer Temperatur auf die Weise, dass sich die vier Aequivalente Wasserstoff darin mit den 4 Atomen Sauerstoff vereinigen zu Wasser, welches weggeht, und BzN als weniger flüchtig zurückbleibt. Fehling neunt diesen Körper Benzonitril. Es ist kein Grund vorhanden, einen empirischen, nichts sagenden Namen zu wählen, wenn man einen rein wissenschaftlichen haben kann.

Ich führte im Jahresberichte 1839, S. 353, an, dass Laurent einen Körper von derselben Zusammensetzung gefunden hat, welchen er Benzoylazetid nennt, und welchen er als ein Metamorphesen-Product des Bittermandelöls erhalten hat. Er ist pulverförmig, unlöslich in Wasser und in Alkohol, und er wird bei der Destillation zersetzt. Er ist also eine andere isomerische Medification, worin das Radical nicht Benzoyl ist. Ich bin überzeugt, dass wenn die Hervorbringung von Stickstoffspiryl glückt, dies noch eine andere isomerische Medification werden wird.

Wird bei der Bereitung des Stickstoffbenzoyls, die Destillation unterbrochen, wenn noch nicht der ganze Rückstand in der Retorte verwandelt worden ist, so ist dieser Rückstand benzoësaures Ammoniumoxyd, und das Sublimat, welches sieh, wie augeführt wurde, in dem oberen Theile der Retorte ansetzt, Benzoësäure. Alle Verhältnisse sind also hier auf sehr verdienstvolle Weise erörtert worden.

Heerlein') hat unter Löwig's Leitung eine Spirylige Säure mit Brom.

<sup>\*)</sup> Archiv d. Pharm. XXXVIII, 260.

sonr schune untersuchung uber die verbindungen ausgeführt, welche von Brom und spiryliger Säure erhalten werden. Diese Verbindungent wurde zuerst von Löwig (Jahresb. 1844, S. 343) dargestellt, aber in einem Verbültnisse zwischen Bronn und spiryliger Säure, was ihn später ein Gemenge von beiden vermuthen liese, wie es sich nun such durch die von Reerlein ausgeführten Versuche lierausgestellt hat.

Das Resultat davon ist, dass wenn man eine Lösung von spiryliger Saure in Wasser mit Bromwasser vermischt, zuerst eine Verbindung mit weniger Brom niederfällt, die darauf, wenn das Brom im geringen Ueberschuss hinzukommt, in eine liöhere Verbindung übergeht, wobei es von der Grösse dieses Ueberschusses abhängt, ob sie ganz oder nur zum Theil in diese übergeht. Wird nun der Niederschlag in Alkohol aufgelöst und daraus krystallisiren gelassen, und untersucht man besonders, was zuerst und was auletzt anschiesst, indem men den mittleren Anschuse unberücksichtigt lässt, so enthält der erste Anschuss doppelt so viel Brom als der letzte, so duse, wenn man eine Lösung von spiryliger Saure in Wasser au Bromwasser setzt, ohne den ganzen Bromgehalt auszufällen, man nur die Verbindung bekennnt, welche am meisten Brom enthält, and dass, wema man umgekehrt Bromwasser zu der Lösung der spiryligen Saure setzt, ohne diese gunz auszufällen, man nur die bekommt, welche am wenigsten Brom enthält.

Heerlein gibt folgende Bereitungsmethode für die weniger Brom-haltige Verbindung an: Man löst spirylige Säure in Alkohol und setzt eine



geringere Quantität Brom hinzu, als sich mit der gauzen aufgelösten Quantität von Saure vereinigen kann. Dann wird sogleich viel Wasser binzugemischt, wodurch sich die Verbindung weich and barzähnlich abscheidet, die aber gleich darauf erstarrt. Die saure Flüssigkeit, welche jetzt auch Bromwasserstoffsäure enthält, wird abfiltrirt, das Abgeschiedene in Alkohol aufgelöst und die Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen. wobei die neue Verbindung in kleinen, seinen, wolligen Krystallen anschiesst, die sich unter einem Mikroscope als quadratische Prismen aus-Sie besteht empirisch aus 14C + 10H + 2Br + 40. Die rationelle Zusammensetzung stellt Heerlein ganz einfach auf. H+C14H10O5 wird durch Brom so zersetzt, dass sich der Wasserstoff in dem Wasser mit 1 Aequivalent Brom zn Bromwasserstoffsäure vereinigt, welche in der Lösung bleibt, während der Sauerstoff mit einem anderen Aequivalent Brom zusammentritt zu unterbromiger Säure, welche sich an der Stelle des Wassers mit der spiryligen Säure vereinigt und damit eine Saure bildet, die sich mit Basen verbindet und deren Salze, durch Reduction der unterbromigen Saure beim Erhitzen mit einem Feuer-Phänomen zerstört werden. Wenn Sp = C14H10 ist, so wird die Formel = Sp + Br. Ware diese Ansicht richtig, so würden die Salze dieser bromhaltigen Saure = RBr + Sp sein. Dies bleibt noch zu untersuchen übrig. man hat Veraulassung zu vermuthen, dass sich dies nicht so verhält. Andere Umstände veranlassen zu der Ausicht, dass die spirylige Säure eine

lenwasserstoff ist, entweder = 2 Atomen CH oder vielleicht 2 Atomen CH; im ersteren Falle wäre die Säure darin = C12H6O3 und in dem letzteren = C10H6O3, beide für sich noch unbekannt. In dieser Verbindung wäre, mit der Annahme der letzteren als wahrscheinlicheren Formel das eine Atom von dem Paarling in CBr (Oxalbromür) verwandelt, und die Zusammensetzung der Säure wäre dann = HC10H6O5 + CH + CBr, worin bei der Sättigung mit Basen das Wasseratom gegen 1 Atom Basis ausgewechselt würde. Die höhere Bromverbindung wäre dann = HC10H6O5 + 2CBr.

Die höhere Bromverbindung wird erhalten, wenn man die vorhergehende in Alkohol auflöst und die Lösung mit mehr Brom behandelt, wobei sich Wärme entwickelt; wenn die Lösung hinreichend concentrirt worden war, so schoss daraus die Verbindung beim Erkalten in hellgelblichen, langen, quadratischen Prismen an. Diese haben einen eigenthümlichen benzoëartigen Geruch, sind unlöslich in Wasser, aber löslich in Alkohol und in Aether, wiewohl weniger leicht löslich, als die vorhergehende Verbindung. Die Lösung in Alkohol bleicht Lackmuspapier und zerstört die blaue Farbe der Indigschwefelsäure. Das Papier, worauf man sie trocknet, wird spröde.

Diese Verbindung besteht empirisch aus 14C 8H + 4Br + 4O. Heerlein glaubt, dass sie von  $Br + C^{14} \frac{H^8}{Br^2} + 3O$  ausgemacht werde, so dass also darin 1 Aequivalent von dem Wasserstoff der Säure gegen 1 Aequivalent Brom ausgewechselt sein würde. Das Feuer-Phänomen bei



der Zerstörung der Salze ist kein Baweis von der Gegenwart einer Säure von Brom, weil weun das Brom mit dem Radical der Base zu Bromür verbunden wäre, von diesem stets Sauerstoff freigemacht werden müsste.

Er hat ferner gefunden, dass wenn man diese Verbindungen in Alkohol auflöst, alsdann am besten mit Ammoniak sättigt, und hierauf Schweselwasserstoffgas hineinleitet, dieses Gas absorbirt wird, ohne dass sich Schwefel niederschlägt, und dass Wasser, wenn die Zersetzung dadurch vollendet ist, einen braunen harzähnlichen Körper daraus abscheidet, der durch wiederholte Auflösungen in Alkohol und Wiederabscheidungen durch Wasser für die Analyse gereinigt wurde. Der von der weniger bromhaltigen Verbindung gebildete Körper wurde aus 14C + 10H + 2S + 2O + 2Br, und der von der bromhaltigeren gehildete aus 14C+12H+4S+4Br+20 zusammengesetzt Heerlein gibt dafür metaleptische gefunden. Formeln, für den ersten = C1+H10 S + Br2S und für den letzteren =  $C^{14}H^{10}$   $\frac{8^3}{Br^2}$  +  $Br^2O^2$  + Nach der oben angeführten Betrachtungsweise wäre der erstere, wenn man die Atomanzahl verdreifacht, = (H + C14H8Br2O3) + 2(H + C14H8Br2S5), und der letztere = (H+C14H8Br4  $O^{5}$ ) +  $2(\dot{H} + C^{14}H^{8}Br^{4}S^{5} + \dot{H})$ , was sich mit A Aequivalent Wasserstoff von Heertein's Re-Dies hat keinen anderen sultat unterscheidet. Werth als eine reine Vermuthung. Aber wo man nichts Sicheres weiss, muss man so viele wahrscheinliche Vermuthungen neben einander stellen, keiner Vertrauen schenken.

Diese Verbindungen werden von kaustischem Alkalien aufgelöst, und Säuren scheiden aus der Lösung, unter Entwickelung von ein wenig Schwefelwasserstoff, einen Körper ab, der ein unverändertes Aussehen, aber natürlicherweise keine unveränderte Zusammensetzung hat, in so fern nicht bei der Bildung der Schwefelbase ein Theil von der ganzen Verbindung in ein Gemenge von Schwefelalkali, Bromür und spiryligsaurem Salz übergegangen ist, was alles wohl eine genauere Untersuchung verdiente. Sie werden bei der trocknen Destillation zersetzt.

Amid der Spirylsäure.

Cahours') hat gezeigt, dass sich spirylsaures Aethyloxyd oder spirylsaures Methyloxyd, wenn man sie mit ihrer 5 bis esachen Volummenge kaustischen Ammoniaks übergiesst, allmälig darin auslösen, und dass wenn man die Lösung bis zur Hälste verdunstet und dann erkalten lässt, daraus lange gelbe Nadeln anschiesen, wovon durch weitere Verdunstung der Mutterlauge bis zur Trockne noch mehr, aber braun gefärbt erhalten wird. Bei der trocknen Destillation gibt dieser Körper zuerst ein wenig Ammoniak und darauf ein ölähnliches Liquidum, welches in der Vorlage zu schweselgelben Krystallen erstarrt, welche das Amid der Spirylsäure sind.

Es wird gereinigt durch Auflösen in Aether und dessen freiwillige Verdunstung, wobei es darana in blassgelben, glänzenden Blättern anachiesst, die einen eigenthümlichen anisartigen



<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 349.

Geruch besitsen. Es schmilzt leicht und ersterrt beim Erkalten krystallinisch, kann unverändert überdestillirt werden, ist wenig föslich in kaltem Wasser, löst sich aber viel mehr in siedendem, und schiesst daraus beim Erkalten in langen Nadeln wieder an. Es ist leicht löslich in Alkohol und in Aether. Röthet Lackmuspapier. Mit Chlor und mit Brom gibt es Wasserstoff-Auswechselungen, aber die dadurch entssehenden Verbindungen sind noch night untersucht worden. Durch rauchende Salpetersaure wird es in einen krystallisirenden, aber ebenfalls nicht untersuchten Körper verwaudelt. Beim Rochen mit kaustischem Alkali gibt es Ammoniak, während sich das Alkali mit wiederhergestellter Spirylsäure vereinigt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	, Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	61,25	14	61,31
Wasserstoff	5,30	14	5,11
Stickstoff	10,09	2	10,22
Sauerstoff	23,36	· <b>4</b>	23,36.

= NH<sup>2</sup> + C<sup>1+</sup>H<sup>10</sup>O<sup>+</sup>. In Betreff der procentischen Zusammensetzung ist es gleich mit der wasserhaltigen Anilindensäure (oder mit Fritzsche's Authranilsäure).

Bei einer Analyse, welche ich 1809 gleichzei- Chinassure. tig mit dem Splint von Pinus silvestris und mit der Chinarinde anstellte"), sand ich in beiden ein Kalksalz von einer Psianzensäure, welches sich in Wasser, aber nicht in Alkohol löste, und welches aus beiden Stoffen so ähnlich war, dass ich vermuthete, dass dariu einerlei Säure enthalten sei,

<sup>\*)</sup> Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineral. III, 847.

was jedoch wegen der geringen Quantitäten, die ich erhalten hatte, nicht factisch bewiesen werden konnte. Bei den Versuchen, welche Wöhler über die Verwandlungen der Chinasäure anstellte (Jahresb. 1844, S. 348), schlag ich ihm vor, in dem Laboratorium zu Göttingen untersuchen zu lassen, ob die Säure in dem Kalksalze des Fichtensplints Chinasäure wäre, in welchem Falle das Material für seine Untersuchungen leichter anzuschaffen sein würde. Diese Untersuchung ist nun ansgeführt worden '), und es hat sich gezeigt, dass sie nicht Chinasäure ist, und dass nicht die geringste Spur von Chinon daraus erhalten werden kann.

In Betreff der Zersetzung der Chinasaure durch trockne Destillation verweise ich auf den Artikel: trockne Destillation.

Mekonsäure und Komensäure.

Stenhouse") hat die Mekonsäure analysirt und dadurch vollkommen die Analyse bestätigt, welche Liebig schon früher davon gemacht hat (Jahresh. 1340, S. 377). Die danach berechnete Formel gab C<sup>7</sup> H<sup>+</sup> O<sup>7</sup>. Stenhouse suchte das Atomgewicht dieser Säure zu bestimmen und fällte zu diesem Zwecke eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd mit Mekonsäure, wodurch ein in kaltem und siedendem Wasser gleich unlöslicher, weisser Niederschlag entstand, der einen schwachen Stich ins Gelbe hatte, und welcher zusammengesetzt gefunden wurde aus (C = 76,438):

<sup>&</sup>quot;) Das. Ll, 231.



<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm. LII, 144.

	Gef	unden	Atome	Berechnet
Koblenetoff	16,19	16,52	14	16,23
Wasserstoff	0,63	0,69	6	0.57
Sauerstoff	19,78	19,39	13	19,72
Bleioxyd	63,40	63,40	3	63,48,

= 3Pb + C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>O<sup>15</sup>, wonach Stenhouse die hrystallinische bei + 400° getrocknete Säure = H + C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>O<sup>15</sup> betrachtet. Er gibt an, aber ohne nachzuweisen wie er es gefunden hat, dass das Salz 3 Atome Wasser enthalte. Inzwischen zeigen Liebig's ältere Versuche, dass die Mekonsäure = C<sup>7</sup>H<sup>2</sup>O<sup>6</sup> + H ist, und dann ist dieses Bleisalz = 2Pb C<sup>7</sup>H<sup>2</sup>O<sup>6</sup> + Pb H.

Es glückte nicht, ein Bleisalz mit einem geringeren Gehalt an Bleioxyd hervorzubringen; aber er gibt nicht an, welche Versuche er zu diesem Zwecke angestellt hat. Dagegen bekam er es mit mehr Bleioxyd, aber in Verhältnissen, welche zwischen 68,38 und 74,76 Procent Oxyd variirten.

Kupferoxyd gibt mit der Mekonsäure zwei Salze. Ein neutrales Salz, welches sich mit smaragdgrüner Farbe niederschlägt, wenn man mekonsaures Kalimit einem löslichen Kupferoxydsalze vermischt, und ein saures Salz, welches mit gelbgrüner Farbe niederfällt, wenn man eine Lösung von essignaurem Kupferoxyd mit Mekonsäure vermischt.

Die Mekonshure fällt nicht schweselsaures Kisenexyd, weder in Alkohol noch in Wasser. Wird aber neutrales schweselsaures Eisenexyd mit mekonsaurem Ammoniak vermischt, so schlägt sich nach einer Weile ein zinnobernetkes, nicht krystaltinisches Pulver nieder, welches mit kaltem Wasser ausgeweschen werden kann. In heiseem



Wasser ist es dagegen außöstich, so wie auch in verdünnten Säuren, aber nieht sehr löslich in Alkohol. Vermischt man die Lösung in Wasser mit Kali, so schlägt sich Eisenoxyd nieder, während Ammoniak entwickelt wird und die rothe Farbe verschwindet. Setzt man dann Salzsäure hinzu bis zur Sättigung des Alkali's, so kommt die rothe Farbe wieder hervor, aber durch einen Ueberschuss an Säure verschwindet sie von Neuem. Erhält man die Lösung in Wasser bei + 50°, so verändert sich das Salz darin, indem das Eisenoxyd zu Oxydul reducirt wird. Wird aber das Salz erst in der Luft getrocknet und dann bis zu + 100° erhitzt, so erhält es sich.

Es wurden sehr viele Analysen von diesem Salze angestellt, welche unter sich ziemlich gut übereinstimmen, die aber dennoch keine eigentliche Formel einsehen lassen, wiewohl es deutlich ist, dass es ein Doppelsalz von mekonsaurem Eisenoxyd und mekonsaurem Ammoniumoxyd sein muss. Es gab 4,32 Procent Ammoniak und 23,05 Procent Eisenoxyd, der Rest war Säure und Wasser. Der Koltlenstoffgehalt in der Säure war 31,33 Procent.

Eine Lösung von Eisenchlorid in wasserfreiem Aether, mit einer Lösung von Eisenchlorid in wasserfreiem Aether vermischt, gab einen rothbraunen Niederschlag, der so löslich in Wasser war, dass er sich, wenn der Aether wasserhaltig war, in Gestalt eines rothen Oels abschied. Dieses Salz enthielt 25,7 Proc. Kohlenstoff und 30,82 Procent Eisenoxyd; aber daraus konnte keine Formel gebildet werden, ungeachtet die Zusammensetzung sich bei 3 Bereitungen gleich blieb. Of-



fembar mangolt es an Etwas in der Kenntniss der richtigen Constitution der Säure, so wie sie von Stenkouse aus dem Bleinalze, bergeleitet worden ist.

Liebig's Versuche hatten dargelegt, dass die Komensaure wasserfreie Komensäure = C6 H2 O4 ist. Stenhouse hat einige Salze von dieser Saure analysirt.

Stenhouse bereitet die Komensäure aus mekonsaurer Kalkerde, indem er sie mit Salzsäure kocht, worauf sich beim Erkalten harte, rothgefürbte Krystalle von dieser Säure in unreinem Zustande absetzen. Sie wird in einem geringen Uebersehusse von siedender concentrirter Kalilauge aufgelöst, worauf das Kalisalz beim Erkalten frei von Kalkerde in warzenförmigen Massen daraus anschiesst, die man mit Wasser abwäscht, um die gefärbte Mutterlauge davon zu entfernen. Dieses Kalisalz wird nun mit siedender Salzsäure zersetzt, die Lösung mit Thierkohle vermischt und dann siedend filtrirt, worauf die Säure daraus beim Erkalten anschiesst, welche man durch einige Umkrystallisisungen mit siedendem Wasser reinigt.

Das Ammoniumoxydsalz gab nach dem Trocknen im luftleeren Raume und hierauf bei + 1000:

Kohlenstoff		Atome 12	Berechnet 42,04	•
Wasserstoff	4,03	14	4,01	
Stickstoff	8,04	2	8,12	- 1
Sauerstoff	45,97	10	45,83	

 $= H\dot{N}^{4}C^{6}H^{2}O^{4} + H\dot{C}^{6}H^{2}O^{4}.$ 

Das Bleisalz wurde aus essigsaurem Bleioxyd mit Komensäure niedergeschlagen. Dasselbe Salz wurde auch durch komensaures Alkali daraus gefallt. Es waz = Pb C6H2O+ 中中.

Das Kupferexydsalz sehligt sieh aus warm vermischten Lösungen von Komensäure und von schwefelsaurem Kupferoxyd in grünen Krystallkörnern nieder. Die Analyse des Salzes gab: CuC<sup>6</sup>H<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + H. Durch komensaures Alkali schlägt sich dasselbe Salz, aber amorph nieder.

Das Eisenoxydsalz \*) wird erhalten, wenn man eine Lösung von schwefelsaurem Eisenoxyd in eine in der Kälte gesättigte Lösung von Komensäure in Wasser tropft. Die Flüssigkeit färbt sich blutroth, welche Farbe nach einigen Stunden blasser wird, während sich eine Menge von kleinen, kohlschwarzen Krystallen daraus abscheidet. Diese Krystalle sehen wie grobes Kohlenpulver aus, aber sie haben mehr Glanz. Sie sind sehr hart, knirschen zwischen den Zähnen, und sind fast geschmacklos. Das Pulver davon ist rothbraun. Sie lassen sich mit kaltem Wasser waschen; lässt man sie aber in Wasser liegen, so lösen sie sich etwas darin auf, indem die Flüssigkeit roth wird. Lösung in siedendem Wasser ist blassroth. Sie wurden genau analysirt, auch durch Verbrennung, und gaben:

•	Geft	ınden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	35,20	34,97	24	34,94
Wasserstoff	2,99	2,84	22	2,61
Saucratoff	43,28	43,50	23	43,80
Eisenoxyd	18,53	18,69	1	18,63,

= Fe + 3C6H2O+ + HC6H2O+ + 6H. Sie sind also ein saures Salz. Wird aber das schwefelsaure Eisenoxyd zu einer in der Wärme gesättig-

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XLIX, 28.

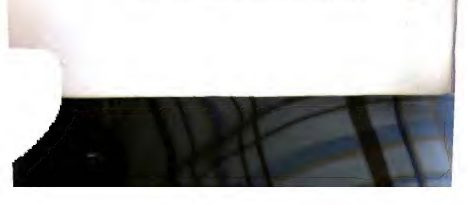
ten Lösung von der Komensäure gesetzt, und das Gemisch einige Stunden lang bei + 66° erhalten, se setzt sich nicht dieses saure Oxydsalz ab, sendern die Farbe verschwindet allmälig, die Lösung wird gelb und enthält dann ein Oxydulsalz. War das schwefelsaure Eisenoxyd im Ueberschuss binzugesetzt, und jene Temperatur 12 Stundon lang unterbalten worden, so batten sich kleine, glanzende, gelbe Krystelle abgesetzt, welche ein Eisenoxydalsalz waren, aber eine andere Saure als Komensaure enthielten. Kaustisches Kali schied daraus Eisenexydul ab, und wurde die davon ab-Altrirte Verbindung der Säuze mit dem Kali mit Salzsäure neutralisirt, so färbte sie sich nicht mehr rath, wenn schwefelseures Eisenoxyd binzugemischt Was dieses für eine Säure war, wurde nicht untersucht.

Stenhouse") hat auch die Pyromekonsäure Pyromekonuntersucht. Zu ihrer Bereitung schreibt er vor, dass man die Mekonsäure oder Komensäure bei einer Temperatur zwischen + 266° bis + 280° destilliren soll, wohei Pyromekonsäure, Essigsäure und ein wenig flüchtiges Oel übergehen. Die erstere erstarrt dana krystallinisch, woranf man das Oel und die Essigsaure daraus zwischen Löschpapier gut auspresst, die ausgepresste Säure umsublimirt und dann in sehr wenig siedendem Alkohol auflöst, aus dem sie beim Erkalten anschiesst, lange farblose Prismen bildend, die man sogleich abtropfen lässt und im luftleeren Raume trocknet, weil sie sich leicht braun färben, wenn man sie lange Zeit in feuchter Lust liegen lässt. Die Py-

<sup>&</sup>quot;) Ann. d. Chem. and Pharm. XLIX, 48.

Destillation des sauren mekonsauren Kupferoxyds erhalten. Das neutrale Salz gibt degegen sehr wenig davon.

Stenhouse hat diese Saure analysist und dadurch vollkommen die von Robiquet dafür gegebene Formel = H + C10 H6 O5 bestätigt, welche anch die Zusammensetzung der Brenzschleimsänre ausdrückt. Diese Säure ist so wenig elektronegativ, dass sie, wenn sie richtig rein ist, nicht Lackmuspapier röthet, selbst nicht Kohlensänre oder Wasser aus den Verbindungen dieser mit Alkalien austreibt. Ammoniak dunstet vollkommen davon ab. Wird aber Kalkhydrat in einer Lösung von der Säure erhitzt, so setzen sich nachher beim Erkalten kleine harte Krystalle von dem Kalksalze derselben darnus ab. Kocht man eine Lösung von der Säure einige Augenblicke mit einem Ueberschuss an Kupferoxydhydrat, so setzt sich ihr Kupferoxydsalz in langen, dünnen, spröden, smaragdgrünen Nadeln daraus ab, welche kein Wasser enthalten, und welche unlöslich in kaltem und schwer löslich in siedendem Wasser sind. In Alkohol, selbst siedendem, sind sie ebenfalls wenig löslich. Durch die Verbrennungs-Analyse wurden sie aus Cu + C10 H6 O5 oder als das neutrale Salz zusammengesetzt gefunden. Das Eisenoxydsalz wird basisch erhalten, wenn man Eisenoxydhydrat mit der Auflösung der Säure kocht. Es bildet ein rothbrannes Pulver, welches in kaltem und in siedendem Wasser unauflöslich ist, welches sich aber, wenn man es mit Wasser kocht, indem man einige Tropfen von einer stärkeren Säure hinzusetzt, mit schöner rother Farbe auflöst



und sich dann beim Erkalten in kleinen zinneberrothen Krystallen wieder absetzt. Am besten wird es krystallieirt erhalten, wenn man eine etwas verdünnte und siedende Lösung der Pyromekonsäure mit schweselsaurem Eisenoxyd vermischt, und das Gemisch so lengsam wie möglich erkalten lässt, wohei das Sala in sehr kleinen Rhomboëdern von blutrother Farbe und Granatglanz anschiesst. Sie sind hart und spröde und geben ein zinnoberrothes Pulver. Sie lösen sieh sowohl in kaltem als auch in warmem Wasser wenig und mit gelber Farbe auf, und sie bestehen nach der damit angestellten Verbrennungs-Analyse, zu welcher es bei + 100° vorher getrocknet worden war, aus Fe + 3C¹0 H6O⁵.

Das Silberoxydsalz wird gebildet, wenn man die Lösung der Säure mit Silberoxyd vermischt. Es ist hellgrau und hat wenig Bestand, indem es sich bald nachher schwärzt, selbst ohne Erwärmung. In der Wärme wird daraus ohne Gasentwickelung Silber reducirt. Es schlägt sich nicht nieder, wenn man salpetersaures Silberoxyd in die Lösung der Säure tropft, wenn nicht vorher ein wenig Ammoniak hinzugesetzt worden ist, wodurch es dann einen hellgelben, gelatinösen Niederschlag bildet, welcher ziemlich leicht auflöslich ist, sowohl in kaltem Wasser als auch in Alkohol; aber er verändert sich bald und wird braun, Beim starken Erbitzen brennt er mit schwacher Detonation ab. So weit es mit einem so veranderlichen Salze zu erforschen möglich war, besteht es aus Ag + C10 H6 O5. Wird die Flüssigheit erwärmt, ohne dass man Ammoniak hinzugefügt hat, so schlägt sich metallisches Silber nieder. Diese

Reduction des Silbersalzes, zusammengelegt mit der Eigenschaft der Pyromekonsäure, Eisenoxydsalze roth zu färben, betrachtet Stenhouse als ein leichtes Erkennungs-Merkmal dieser Säure.

In Bezug auf die Isomerie mit der Brenzsehleimeäure gibt Stenbouse folgende Vergleichung der Verhältnisse von beiden Säuren: die Pyromehonsäure färbt die Auflösung der Eisenoxydsalze schön roth, die Brenzschleimsäure dagegen schmutzig grün. Die erstere fällt nicht Bleiessig, die letztere hildet darin einen weissen Niederschlag. Die erstere reducirt Silber ohne Gasentwickelung, aber mit Absetzung eines Metallspiegels, die letztere schlägt das Silber mit Gasentwickelung und als ein schwarzes Pulver nieder. Pyromekonsäure, Mekonsäure und Komensäure bilden mit Alkohol und Schwefelsäure keine Aethyloxyd-Verbindung, was aber mit der Brenzschleimsäure sehr leicht stattfindet.

Zieht man diese Umstände in Ueberlegung, so will es scheinen, als sei die innere Construction dieser Säuren wesentlich verschieden. Wir wissen nämlich, dass die Brenzschleimsäure aller Wabrscheinlichkeit nach eine gepaarte stärkere Säure ist (vergl. Lehrb. der Chemie, 4. Aufl. VIII, 264).

Parakomensäure. Bei der Destillation der Mekonsäure theilt sich bekanntlich die Operation in zwei Abtheilungen, indem in der letzten eine andere krystallisirte Säure erhalten wird, welche ich in meinem Lehrbuche vorläufig Pyromekonsäure genannt habe. Stenhouse verwirft diesen Namen aus dem Grunde, weil sie die Zusammensetzung der Komensäure hat, und er nennt sie daher Parakomensäure,

welche Namens-Veränderung anzunehmen grösserer Grund vorhanden ist.

Die sublimirten Krystalle dieser Säure sind gelb, aber sie können durch Auslösen in siedendem Alkohol und Kochen der Lösung mit Thierkohle sast völlig farblos erhalten werden, wie sie sieh dann aus dem Alkohol abscheiden, worin sie kalt sehr schwerlöslich sind. Ihr Pulver ist weise. Die Säure wird in der Lust roth, wenn man sie nicht rasch trocknet, aber sie wird durch Erwärmen wieder sast sarblos. Sie schmeckt stark sauer und hat viele äussere Aehnlichkeit mit der Komensäure, selbst in Rücksicht auf ihre Löslichkeit. Sie wurde zusammengesetzt gesunden aus:

 Gesunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 46,62
 12
 46,62

 Wasserstoff
 2,61
 8
 2,53

 Sauerstoff
 50,77
 10
 50,85

was also die Zusammensetzung der wasserhaltigen Komensäure ist.

In Betreff ihrer ehemischen Eigenschaften unterscheiden sie sich durch folgende: die Komensäure fällt essigsaures Kupferoxyd reichlich und mit gelbgrüner Farbe, die Parakomensäure fällt es dagegen nicht. Die Komensäure gibt mit neutralem essigsauren Bleioxyd einen reichlichen gelblichen Niederschlag, der in Essigsäure unauföslich ist; die Parakomensäure gibt dagegen nur einen geringen, körnigen, weissen Niederschlag, der aich beim Umschütteln in der freigewordenen Essigsäure sogleich wieder auflöst. Dagegen verhalten sie sich gleich gegen die Salze von alkalischen Erden, gegen die Lösungen von Quecksilberchlorid und Platinchlorid, von denen keins gefällt

felsaures Eisenoxyd verhalten sie sich so absolmt gleich, dass man sollte vermuthen können, dass die Parakomensäure dabei in Komensäure umgesetzt werde.

Galläpfelsäure.

Kent") hat folgende Bereitungsmethode der Galläpfelsäure angegeben, wenn man sie eilig nöthig hat. Man vermischt z. B. eine Manas-Bouteille voll Schreibtinte, die wenigstens 3 Monate alt sein muss, mit ihrem gleichen Volum Aether und sebüttelt wohl um. Nachdem sie sich wieder getrennt haben, wird der Aether abgegossen und im Wasserbade bis zur Trockne abdestillirt, was noch ein Mal wiederholt wird. Bei der letzten Destillation bleibt eine Flüssigkeit zurück, aus welcher reine Galläpfelsäure anschiesst.

Die Tinte wird dann durch Verdunsten von dem darin zurückgebliebenen Aether befreit, worauf sie wieder eben so gut wie vorher ist.

Pyrogallussäure. Anwendung derselben. Wimmer") empfiehlt als beste Methode, mm grau gewordene Haare zu schwärzen, dass man Pyrogallussäure in wenig Wasser auflöst, das ihr vielleicht anhängende brenzliche Oel davon abfüttrirt, und Alkohol mit irgend etwas Wohlriechenden hinzufügt, um den brenzlichen Geruch zu verstecken. Das Haar wird mit dieser Lösung befeuchtet mit der Vorsicht, dass man nichts an die Hände bekommt, welche oft schwarz werden, und diese Schwärze sitzt sicher fest.

Bekanntlich kann diese Säure in Mohr's Ap-



<sup>&#</sup>x27;) Sillimann's Americ. Journ. XLVII, 18. Darans in Chemic. Gaz. Nr. 34, p. 150.

<sup>&</sup>quot;) Buchn. Repert. z. R. XXXIII, 88.

parate für die Benzoësäure aus Galläpseln oder noch besser aus trocknem Galläpsel-Extract sublimirt werden.

Dominé") hat Guibourt's, im vorigen Jah-Gerbeiure aus resberichte, S. 364, mitgetheilte Bereitungsmethode der Gerbsänre aus Galläpfeln genauer geprüft. Guibourt bielt nämlich einen Gehalt an Spiritus in dem Aether, ausser Wasser, für nothwendig, um vortheilhaft die Gerbsäure auszuziehen, und Dominé hat nun gesunden, dass die Gegenwart von Alkohol dabei ohne Einwirkung ist, und dass es nur eines grösseren Zusatses von Wasser bedarf, als wasserhaltiger Aether enthält. Seine Vorschrift besteht darin, dass man 500 Grammen pulverisirter Galläpfel 4 Tage lang in einen Keller stellt, und sie dann in einem Gefässe, welches verschlossen werden kann, mit so vielem gewöhnlichen Aether von 560 anrührt, als zur Bildung eines weichen Teigs erforderlich ist. Das Gefäss wird dann verschlossen und 24 Stunden stehen gelassen, worauf man die Masse auspresst und den ausgedrückten Syrup in gelinder Wärme auf einem flächen Gefässe austrocknet.

Der ausgepresste Rückstand wird auf dieselbe Weise mit einer neuen Portion Aether behandelt, den man kurz vorher mit 6 Procent Wasser geschüttelt hat, und den man dazwischen rührt, ehe sie sich wieder trennen konnten. Nach 19 Stunden wird wieder ausgepresst. Kine dritte Behandlung gibt fast nichts mehr. Während des Trocknens bläht sich der Syrup auf, und die Säure bleibt zuletzt in weissen Blättern zurück, welche

<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 231.

Berzelius Jahres-Bericht XXV.;

33

sind, welche aber nach der von Guibonrt vorgeschriebenen Methode gereinigt werden müssen, wenn man sie chemisch rein haben will. Die Operation gibt 66 Procent Gerbsäure vom Gewicht der Galläpfel.

Müller ') hat eine Arbeit über die Ausziehung der Gerbsäure aus gerbsäurehaltigen Pflanzen mitgetheilt, um sie quantitativ darin zu bestimmen.

In der Eichenrinde von 2- bis 3jährigen Stämmen wurden 10½ Proc. Gerbeäure gefunden. Die Rinde von Zweigen gab 5½ Proc. Die Rinde von Salix fragilis gab 3 Proc. und die von ihren Zweigen 3½ Proc. Die Rinde von Fichten 5 und die von Tannen 4 Proc.

Valeriansäure.

Rabourdin") hat angegeben, dass wenn man bei der Destillation der Valerianawurzel mit Wasser, um das Oel abzuscheiden, das Wasser in der Destillirblase mit Schwefelsäure vermischt, man 4 Mal so viel Oel und Valeriansäure erhält, als ohne den Zusatz von Schwefelsäure, woven die Ursache darin besteht, dass die Wurzel den grössten Theil der Säure in Gestalt eines Salzes enthält, welches die Schwefelsäure zersetzt.

Rabourdin wendet auf 5 Kilogrammen Wurzel 100 Grammen Schwefelsäure an, und destillirt mit der nöthigen Quantität Wasser 15 Liter davon ab. Das Destillat wird mit kohlensaurem Natron gesättigt, das oben auf schwimmende Oel, wenn es seine Säure verloren hat, abgeschieden,



<sup>1)</sup> Archiv d. Pharm. XXXVIII, 121 und 266.

<sup>&</sup>quot;) Journ, de Pharm. et de Ch. VI, 310.

die Plüseigkeit verdonstet bis auf & Liter, und dieser Rückstand aus einer Retorte mit Schweselsaure destillirt, wodurch man als Destillat die ölähnliche Säure und eine Lösung von der Säure in dem überdestillirten Wasser erhält. Auf diese Weise wurden 45 bis 50 Grammen Valeriansäure erhalten, was ungefähr i Procent vom Gewicht der Wurzel entspricht.

Devay ') bereitet valeriansaures Zinkoxyd auf Valeriansaures die Weise, dass er die in Wasser his zur Sättigung aufgelöste Säure in der Wärme mit kohlensaurem Zinkoxyd sättigt, welches zugesetzt wird, bis es sich nicht mehr darin auflöst. Die siedend filtrirte Flüssigkeit setzt dann das Sols in reichlicher Menge als weisse, ailberglänzende Schuppen ab. Durch weitere Verdunstung der davon abgeschiedenen Flüssigkeit erhält man noch mehr davon. Dieses Salz ist neutral, unveränderlich in der Luft, viel löslicher in warmem als in kaltem Wasser. Es ist auch in Aether und in Oclen auflöslich. Es wurde von dem Prinzen Louis Lucian Bonaparte aus theoretischen Gründen als Heilmittel vorgeschlegen, und es hat wegen der Schnelligkeit und Sicherheit, womit es auf neuralgische Zufälle wohlthwend einwirkt, grosse Berühmtheit erlaugt.

Ich führte im Jahresherichte 1843, S. 401, Valeriansäure Gerhardt'a Angabe an, nach welcher sich Va-wird nicht aus Indigo durch leriausaure ans Indigo dusch Schmelzen mit Kali-Kalihydrat gehydrat bilden sollte, und im Jahrenherichte 1844, S. 341, Winckler's Wiederholung der Versuche von Gerhardt, wodurch sie sich als ungegründet

Zinkoxyd.

<sup>&#</sup>x27;) Buchu. Repert. z. R. XXXVI, 107.

ausgewiesen hatten, indem sowohl aus Indigo als auch aus Lycopodium eine andere Säure erhalten wurde, aber obne dass er die Beschaffenheit dieser Säure bestimmte. Dies ist nun mit sehr umständlichen und genauen Versuchen von Muspratt ') in Liebig's Laboratorium geschehen. Sie ist Essigsäure, meistens maskirt durch einen eigenthümlichen brenzlichen Geruch.

Rutinsäure.

Bornträger") hat unter Wöhler's Leitung den eigenthümlichen, mit dem Namen Rutin belegten Körper untersucht, welchen Weiss aus den Blättern von Ruta graveolens ausgezogen hat (Jahresb. 1844, S. 513). Bornträger bat gefunden, dass dieser Körper eine eigenthümliche schwache Säure ist, und er nennt ihn daher Rutinsäure. Ob diese dieselbe Säure ist, welche Kümmel (Jahresb. 1844, S. 345) in dieser Pflanze gefunden hat, ist schwierig zu entscheiden, indem derselbe von dieser keine genauere Beschreibung mitgetheilt hat und auch nicht bemerkt, ob seine Säure farblos ist.

Die trocknen Blätter wurden zerschnitten und mit Essig ½ Stande lang gekocht, die Abkochung abfiltrirt, der Rückstand ausgepresst, und die Flüssigkeit einige Wochen lang bei Seite gestellt, wobei die Rutinsäure daraus niederfiel und sich zuletzt in mikroscopischen Krystallen absetzte. Aus der verdunsteten Abkochung wurde noch ein wenig mehr erhalten. Die Rutinsäure wurde mit kaltem Wasser abgewaschen und dann durch Sieden in einem Gemenge von 4 Theil Essigsäure

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. Ll., 271.

<sup>&</sup>quot;) Privatim mitgetheilt.

und 4 Th. Wasser aufgelöst und die Lösung siedend filtrirt, wo sie sich dann nach einigen Tagen daraus wieder krystallinisch absetzte. Die saure Flüssigkeit wurde abgegossen, ein grosser Theil davon abdestillirt, und aus dem Rückstande schoss nach einigen Tagen noch mehr davon an. Die abgesetzte Säure wurde mit kaltem Wasser gewaschen, in ihrer bfachen Gewichtsmenge siedenden Alkohols aufgelöst, die Lösung mit Thierkoble behandelt, filtrirt und nach Vermischung mit & Wasser durch Destillation vom Alkohol befreit, worauf die Säure aus dem Rückstande nach einigen Tagen an einem kalten Orte auskrystallisirte. Durch weitere Concentration der abfiltrirten Mutterlauge wurde noch mehr davon erhalten. Ihre Auskrystallisirang bedarf immer einer längeren Zeit, und sie geschieht um so besser, je kälter die Flüssigkeit erhalten wird. Man erhält niemals viel davon, wiewohl sie viel aussieht, indem die Krystallflitter leicht und voluminös sind.

r

ø

Ċ

ø

K

f):

į,

įį

, 1

116

Die so gereinigte Säure ist ein blasses, grünliches, krystallinisches Pulver, welches sich unter einem sehr vergrössernden Mikroscope als aus 4-seitigen, lang zugespitzten Prismen bestehend zeigt. Die Farbe kann nicht davon abgeschieden werden; sie scheint der Säure anzugehören, und sie zeigt sich auch noch bei der durch Säuren von Basen abgeschiedenen Säure. Sie ist geschmacklos und röthet in ihrer Alkohollösung Lackmuspapier. Sie schmilzt bei + 180° zu einem gelben, zähen Liquidum, wobei sie kein Wasser abgibt, und beim Erkalten wieder krystallinisch erstarrt. Bei + 220° fängt sie an gelbe Tropfen zu sublimiren und hei + 243° wird sie verkohlt. In offener Luft ge-

schmoizen riecht sie nach Caramel, entzühltet sich und verbrennt mit Flamme. Sie ist wenig oder nicht löslich in kultem Wasser, aber sie löst sich allmälig immer mehr mit gelber Farbe in siedendem und setzt sich nicht daraus beim Brkalten wieder ab. Selbst nachtlem & von der Lösung abgedunstet worden sind, hat sich noch nichts daraus abgesetzt. Erst nach einer sehr weit fortgesetzten Verdunstung fängt sie nach einigen Tagen an an krystallisiren, und es geht lange Zeit darauf hin, ehe dies beendigt ist. In kaltem wasserfreien Alkohol ist bie fast nicht auflöslich. Alkohol von 76 Procent löst sie sich im Sieden leicht auf, aber sie setzt sich nicht eher wieder daraus ab, als his der Alkohol bis zur Syrup-Consistenz wieder abgedunstet worden ist, welcher Rückstand dann zu einem unkrystallisirten Magma erstarrt. Wird aber die Lösung in Alkohol vor der Verdunstung mit 5 Wasser vermischt, so kann man sie durch Concentiren zum Krystallisiren bringen. Sie ist unlöslich in Aether, selbst in siedendem.

Sie vereinigt sieh leicht mit Alkalien, selbst wenn diese sehr verdümrt sind, und die Lösung hat eine rothgelbe Farbe. Es glückte nicht, krystallisirte Verbindungen hervorzubringen, auch konnten nicht einmat durch Fällung mit Metallsalzen Verbindungen auf einem bestimmten Verbindungsgrade erhalten werden, ausser mit Bleioxyd. Ist ihre Verbindung mit Kali nicht vollig gesättigt, so absorbirt sie sogleich Sanerstoff aus der Luft, die Flüssigkeit nimmt eine dunkle Farbe an, welche fortwährend dunkler wird und zuletzt enthält die Kaliverbindung nur einen huminarti-



gen Rörper. Aus einer Lösung von rutinsaurem Kali in Alkehol schlägt Kohlensäure kohlensaures Kali nieder, so dass die Rutinsäure allein in der Lösung zurückbleibt. Ihre Lösung in Ammoniak lässt beim Verdunsten die Säure ammoniakfrei zurück.

Wird eine Lösung der Rutinsäure in Alkobol mit einer Lösung von essigsaurem Bleioxyd in Alkobol vermischt, so schlögt sich rutinsaures Bleioxyd nieder, welches eine eben so reine orangegelbe Farbe hat, wie ehromsaures Bleioxyd. Versucht man ein Silbersalz davon zu füllen, so sieht man, dass das Silber bald darauf anfängt sich zu reduciren.

Die Zusammensetzung der Säure wurde durch Verbrennungs-Analysen der krystallisirten Säure und ihres Bleisalzes bestimmt. Diese Analysen gaben:

Die Säure Das Bleisalz

Gefunden At. Berechnet Gefunden At. Berechn. Kohlenstoff 50.27 12 50,94 30,37 2,52 Wasserstoff 5,54 16 5,54 . 2,63 12 44,19 8 44,42 19,95 20,19 , Sauerstoff 47,05 46,94 Bleioxyd

Hier sind also 2 Atome Wasser durch 1 Atom Bleioxyd ausgetrieben worden, worsus es sich zeigt, dass die Säure aus 2H + C12 H12 O6 besteht. Aus diesem Umstand vermuthet Wöhler, dass die Langsamkeit, mit welcher die Säure krystallisiet, davon abhängen könne, dass die Verbindung mit 2 Atomen Wasser, welche schwer löslich ist, beim Auflösen in der Wärme das eine Wasseratom verliert und dadurch leicht löslich wird, worauf sie dann dieses verlorene Wasser-

schiesst, nachdem dieses geschehen ist.

Vegetabilische Lefort') hat auf die gefärbten Reactionen Salsbasen. aufmerksam gemacht, welche durch Salpetersäure FarbenReactionen aufauf gewisse vegetabilische Salzbasen hervorgebracht derselben. werden, nämlich auf die rothe oder violette Farbe beim Morphin, unreinem Strychnin und Brucin, und er hat gezeigt, dass sie noch stärker wird,

beim Morphin, unreinem Strychnin und Brucin, und er hat gezeigt, dass sie noch stärker wird, wenn man ein wenig Schweselsäure binzusetzt, so dass selbst Narkotin durch Salpetersäure mit einem Zusatz von Schweselsäure roth wird. Aber durch Schweselsäure wird diese Farben-Reaction auf sie auch mit auderen oxydirenden Körpern bervorgebracht, z. B. mit den Säuren des Chlors, mit Jodsäure, Chromsäure, Bleisuperoxyd, u. s. w.

E. Marchand ") hat die rothen Substauzen studirt, welche von einigen Basen entstehen, wenn man die Lösungen ihrer schweselsauren Salze mit Bleisnperoxyd kocht, während tropfenweise verdünnte Schweselsäure binzugefügt wird, bis die Pflanzenbase zerstört worden ist, was man daraus erkennt, dass eine abgenommene Probe nicht mehr durch Ammoniak oder Kalihydrat getrübt wird. Der Ueberschuss an Schwefelsägre wird dann mit kohlensaurem Bleioxyd weggenommen. Findet man dann ein wenig Bleioxyd in der Flüssigkeit aufgelöst, so wird dieses durch Schwefelwasserstoff daraus niedergeschlagen, worauf man die Lüsung des nen gebildeten Körpers bis zur Trockne verdunstet. Diesen neuen Körpern hat er den Namen der Pflanzenbase mit der Endigung etin gegeben.

<sup>\*)</sup> Revue scientif. et industr. XVI, 355.

<sup>&</sup>quot;) Journ. de Ch, med. X, 362.

Cinchonétin ist amorph, tief violett in Masse und rothgelb im Durchsehen einer dünnen Schicht. Es schmeckt bitter, zerfliesst in der Luft, schmilzt beim Erhitzen, gibt weisse Dämpfe, die nicht ammoniakalisch riechen, sich entzünden und mit rusender Flamme verbrennen, indem eine Kohle zurückbleibt, welche schwierig zu Asche verbrennt. Es löst sich in Wasser mit rother Farbe, so wie auch in Alkohol, aber es ist unlöslich in Aether. Schweselsäure löst es mit rother Farbe unverändert auf, und Wasser schlägt es daraus nicht nieder, aber die dadurch verdünnte Lösung ist gelb. Chlor bleicht die Lösung in Wasser sogleich. Mit Alkalien wird das Cinchonétin purpurfarben, aber es wird durch Berührung mit der Lust zersetzt, die Flüssigkeit wird allmälig schmutzig gelb, und Säuren können es nicht aus der Verbindung wieder berstellen.

Die Lösung in Wasser wird durch Bleiessig gefällt und dadurch farblos. Der Niederschlag ist violett, aber er wird in der Luft rasch zersetzt, gleichwie die Verbindung mit Alkali.

Quinétin wird in zwei Modificationen erhalten (wohl richtiger: Chinin gibt zwei verschiedene Körper). Nach der Verdunstung der rothen Flüssigkeit bis zur Trockne löst sich nur ein Theil davon wieder auf, während ein anderer ungelöst bleibt. Den ersteren nennt er Quinétin modifiée. Seine Lösung ist blutroth. Er ist amorph, schmeckt bitter, ist löslich in Wasser, Alkohol und in Aether. Wird seine Lösung in Wasser siedend verdunstet, so wird er zerstört, indem sich ein schwarzes Pulver niederschlägt, welches unlöslich ist, selbst in Alkohol und Aether. Mit

Alkalien gibt sie sogleich schmutziggelbe Verbindungen, aber ohne dass er dadurch zerstört wird. Denn wenn man das Alkali darin mit einer Säure sättigt, so kommt die blaurothe Farbe wieder hervor. Er löst sich mit unveränderter Farbe in concentrirter Schwefelsäure und 'in concentrirter Salpetersäure auf.

Den in Wasser unlöslichen Theil nennt er Quinétin. Er löst sich in Alkohol und kann daraus krystallisirt erhalten werden. Wasser füllt ihn nicht aus seiner Lösung in Alkohol. Er löst sich auch in Aether und in mit ein wenig Schwefelsüure vermischtem Wasser. Mit Alkalien gibt er gelbe Verbindungen, aber durch Säuren kommt die rothe Farbe wieder hervor. Durch wiederholte Auflösungen in Spiritus und Verdunstungen geht er allmälig in die in Wasser lösliche Modification über, worauf er nicht mehr krystallisiert.

Morphétin in braun, amorph, schwach bitter. Es löst sich in Wasser mit gelbrother Farbe, ist wenig löslich in concentrirtem Alkohol, der davon nur einen Stich ins Gelbe annimmt. Die Lösung in Wasser röthet Lackmus, fällt aber nicht den Bleiessig. Sie wird dunkler gelb durch Afkalsen und blasser gelb durch Säuren. Das Morphétin wird wenig von concentrirter Schweselsäure, aber leicht und mit gelber Farbe von Salpetersäure aufgelöst.

Wird das Morphétin auhaltend mit Bleisuperoxyd behandelt, so geht es in einen gelben, zerfliesslichen, sauren Körper über.

Narkotein ist braun, amorph, 'ausserst bitter, leicht löslich in Wasser and Alkohol, wenig in Aether. Es föst sich mit schöner rother Farbe



in concentricter Schwefelsäure auf and die Lösung scheidet beim Verdünnen mit Wasser nichts ab, aber sie wird gelb. Salpetersäure löst es mit gelber Farbe auf.

Die Lösung in Wasser ist gelb und sie wird tiefer gelb bis ins Rothe sich ziehend, wenn man sie mit Alkali sättigt. Sie wird nicht durch Bleiessig gefällt. Durch eine neue Behandlung mit Bleisuperoxyd geht das Narkstein in Wöhler's Opiansäure (Jahresb. 1845, S. 417) über. Man sieht, dass das Narkstein der Farbstoff ist, welcher bei der Bereitung der Opiansäure den ersten Anschuss färbt.

Strychnin gibt, ein Product, welchem Marchand keinen Namen gegeben hat, weil es sich zu offenbar der Natur einer Sture nähert. Es ist ein braungelbes, hitter schmeekendes Pulver, welches sich wenig, selbst in siedendem Wasser auflöst. Es löst wich auch wenig in Alkohel, aber es ist löslich in Aether und in verdünnter Schwefelsäure. Es sättigt Kalihydrat so vollständig, dass die alkalische Reaction verschwindet, und and dieser Lösung wird es durch Schwefelsäure in gefblichen Flocken niedergeschlagen. Die Kaliverbindung fällt nicht die Salze von Kupferoxyd oder Eisenoxyd, aber wohl die von Bleioxyd und von Silberoxyd.

Der Rückstand von Brucin, welcher nach der oben angeführten Behandlung bleibt, besteht aus zwei Körpern, von denen der eine in sledendem Alkohol von 90 Procent löslich ist, der andere aber erst in siedendem Alkohol, nachdem die Hälfte Wasser zugesetzt worden ist.

Der in siedendem starken Alkohol lösliche

und braun gefärbt zurück. Er schmeckt sehr bitter, löst sieh in Wasser mit braungelber Farbe. und ist wenig löslich in Aether. Er löst sich schwierig in Schwefelsäure mit rother Farbe und leicht in Salpetersäure zu einer schön rothen Flüssigkeit auf. Von Salzsäure und von Kalibydrat wird er mit gelber Farbe aufgelöst.

Der in siedendem starken Alkohol unlösliche Körper ist amorph, in Masse schwarz, in dännen schichten tief roth. Er löst sich in Wasser mit weinrother Farbe, die durch Säuren höher wird, welche aber durch Alkalien einen Stich ins Braune bekommt und durch Bleiessig gelb wird. unlöslich in Alkohol und in Aether. Von Schwefelsäure, Salpetersäure und Kalilange wird er mit rothgelber Farbe aufgelöst.

Strychnin.

Rousseau') hat das Strychnin auf eine noch Eine daraus ge-kräftigere Weise oxydirt. Er vermischte 3 Theile bildete Säure. Strychnin mit 4 Theil fein geriebenen chlorsauren Kali's und wenig Wasser, so dass ein Teig daraus gebildet wurde, und tropfte darauf einige Tropfen concentrirter Schweselsäure, erhitzte, und als sich die Reaction lebhaft zeigte, wurde die rothgewordene Masse mit 8 bis 10 Theilen Wasser verdünnt und einige Minuten lang gekocht. Beim Erkalten setzte sieh, wenn die Reaction nicht hinreichend stattgefunden hatte, entweder Strychnin oder das schwefelsaure Salz desselben ab. Die Flüssigkeit wurde dann filtrirt und bis zur Salzhaut verdunstet, worauf dann beim Erkalten eine aus dem Strychnin gebildete



<sup>\*)</sup> Journ. de Ch. med. 2 Ser. X, 415.

Säure auskrystallisirt, welche er Strychninsäure nennt, gefärbt durch einen fremden Körper. Die Krystalle wurden mit Alkohol gewaschen, wobei sie wasserfrei zurückblieben.

Diese Saure bildet feine, farblose Krystallnadeln, welche sauer aber nicht bitter schmecken. Sie ist leicht löslich in Wasser, weniger löslich in Alkohol, nicht flüchtig und lässt beim Erhitzen Koble zurück. Sie gibt mit mehreren Basen leicht krystallisirende Salze.

Das Kalisalz schlägt sich aus dem Alkohol nieder, womit man die Säure gewaschen hat, und welcher ein wenig davon auflöst, wenn man die Säure darin mit Kali sättigt. Nach dem Auflösen in Wasser schiesst es in 4seitigen Prismen an. Das Kupferoxydsalz krystallisirt in grünen rhombischen Prismen, und das Eisenoxydsalz bildet eine rothe, zerfliessliche Salzmasse.

In Bezug auf ein aus den Planzungen der Al- Morphin. gierschen Colonien erhaltenes, sehr morphinreiches Opium haben Boussingault und Payen \*) den Pharmaceuten vorgeschlagen, alles eingekaufte Opium auf seinem Morphin-Gehalt zu prüfen, um das untaugliche oder verfälschte, was leider oft im Handel vorkommt, zurücksenden zu können.

25 Grammen in dünne Scheiben zerschnittenen Opiums werden 24 Stunden lang mit 150 Gram. Wasser macerirt, darauf die Masse in einem Mörser zu einem dünnen Brei gerieben und dieser auf ein Filtrum gebracht, indem man das, was als weniger gut vertheilt zurückbleibt, von Neuem mit mehr Wasser reibt, und dann alles auf das

') Journ. de Ch. med. 2 Ser. X, 1.

ser gewaschen wird, bis sich dieses nicht mehr färbt. Dann wird die durchgegangene Flüssigkeit 10 Minuten lang mit einem Ueberschuss von Kalkmilch gekocht, filtrirt, mit Salzsäure gesättigt, und das Morphin daraus mit kaustischem Ammoniak niedergeschlagen, von dem man einen hinzugekommenen Ueberschuss wieder wegkocht. Das gefällte Morphin wird auf ein Filtrum genommen, mit schwachem Spiritus gewaschen, und in siedendem Alkohol von 0,85 specif. Gewicht aufgelöst, woraus das Morphin dann beim Erkalten anschiesst. Die Krystalle werden durch Aether von Narkotin besreit, getrocknet und gewogen. Von 25 Theilen guten Opiums müssen 2½ Th. oder 10 Procent Morphin erhalten werden.

Ein wenig Morphin bleibt immer in der Flüssigkeit zurück, aber dies verhindert nicht dass die Prüfung zur Vergleichung völlig anwendbar wird.

Bley und Diesel') haben alle angegebeuen, verschiedenen Methoden, um Morphin aus dem Opium auszuziehen, an einem Orte zusammengestellt und kurz beschrieben, und zuletzt haben sie ein Paar Bestimmungen des Morphingohalts in dem Opium von Smyrna hinzugefügt. Zu der einen Bestimmung wandten sie fast dieselbe Methode an, welche so eben angeführt wurde, mit dem Unterschiede, dass sie das Opium mit Wasser auskochten, und dass sie das Morphin, um es von färbenden Stoffen zu reinigen, in Salzsäure auflösten und die Lösung mit Laubholzkohle behandelten. Dadurch erhielten sie 10 Drachmen

<sup>&#</sup>x27;) Archiv d. Pharm. XXXIX. 140.

Morphia aus 24 Unzen smyrnaer Opium, oder nur 54 Procent. Sie ziehen es aber doch als leichter ausführbar vor, mit Salzsäure sauer gemachtes Wasser anzuwenden, indem sich dann der Rüchstand besser auspressen lasse. Man braucht sich nicht üher den geringen Morphingehalt zu verwundern, wenn man gewisse Arten smyrnaer Opium einer genauen Untersuchung unterwirft, indem man dann eine Menge von platten Saamen hineingeknetet findet, welche der an sieh noch unvollstäudig getrockneten und noch zu sehr wasserhaltigen Masse die Consistenz geben, welchen Wassergehalt der Käufer als Opium bezahlen muss.

Nach ihrer Mittheilung hat Merk in dem Opium von Constantinopel 15, in dem Opium von Smyrna 3, 4, 6, 7, 11, 13 his 15½, in dem ägyptischen Opium 6 his 7 und in dem persischen Opium 1 Procent Morphin gefunden. Ich hahe im Jahresb. 1833, S. 279, die Analysen von Biltz, und im Jahresb. 1836, S. 320, die von Mulder und von Schindler angeführt, welche alle die Nothwendigkeit bestätigen, diese Waare zu prüfen, und nicht das schlechte ehen so wie das gute zu bezahlen, weil das erstere häufig nicht den halben Werth des letzteren hat.

Ueber die Zusammensetzung des Narkotins ist Narkotin. eine sehr schöne Arbeit von Blyth') ausgeführt worden. Bekanntlich haben die Verbrennungs-Analysen dieser schwachen Basis sehr nahe mit einander übereinstimmende procentische Resultate gegeben, aber dagegen die Sättigungsversuche die

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. L, 29.

anlasst, selbst nachdem Liebig die wichtige Entdeckung gemacht hatte, dass die Doppelsalze der Pflanzenbasen mit Platinchlorid den sichersten Weg darbieten, um zur Kenntniss ihres Atomgewichts zu gelangen. Indem Blyth bei seinen Versuchen diesen Weg einschlug, kam er im Anfange zu so variirenden Resultaten, dass sich daraus nichts ableiten liess. Als er sich aber dann vornahm, das Verhalten dieses Salzes zu kaltem und zu siedendem Wasser zu studiren, bemerkte er, dass es durch beide eine Zersetzung erlitt. Beim Waschen mit kaltem Wasser ging dieses gelb durch, während der Platingehalt in dem Rückstande auf dem Filtrum immer geringer wurde, und als er das Salz bei seiner Bereitung kochte, um den Niederschlag krystallinischer zu bekommen, so setzte sich nachher aus der erkaltenden Flüssigkeit Opiansäure und ein rothes Salz von dem von Wöhler entdeckten Cotarnin ab. Producte von der Reduction des zur Fällung im Ueberschuss angewandten Platinchlorids zu Chlorür. Nachdem er diese Veränderungen wahrgenommen hatte, fällte er das Narkotinsalz kalt mit einer gerade binreichenden Quantität von dem. Chlorid, wusch den Niederschlag mit kleinen Quantitäten kalten Wassers und presste ihn aus. (Sonderbar genug kam er nicht auf den Gedanken, zur Fällung eine Lösung von krystallisirtem Natron - Platinchlorid anzuwenden, welches sich sicherlich nicht durch das Narketin zu einem Chlorur-Doppelsalze hätte zersetzen lassen). Auf die angeführte Weise kam er nun zu folgenden übereinstimmenderen Resultate:



Platin.	Doppel-	Atomgewicht des Doppelsalzes.	Atomgewicht des Narkotins.	Platin itt Procenten
0,1585	0,9905	7699,53	5125,13	16,00
0,1486	0,9313	7721,64	5147,24	15,95
0,142	0,907	7869,69	5295,29	15,65
0,149	0,947	7830,73	5256,33	15,73
0,1208	0,2617	7768,83	5194,33	15,85
0,0994	0,6272	7797,78	5223,28	15,80

Die beiden letzten Analysen sind von A. W. Hoffmann ausgeführt worden. Die Mittelzähl von allen Atomgewichten des Doppelsälzes ist = 7781,37 und die für das Narkotin = 5208,6.

Die hier angeführten Zahlen sind ein wenig niedriger als nach Blyth's Berechnung, weil ich das von Marignac corrigirte Atomgewicht des Chlors angewandt habe, von dem 3 Acquivalente nebst 1 Acquivalent Wasserstoff und 1 Atom Platin (dessen Atomgewicht in Folge davon ebenfalls ein wenig corrigirt worden ist, nämlich von 1233,5 zu 1232,08) von dem Atomgewicht des Doppelsalzes abgezogen werden, um das für das Närkotin zu finden.

Bei zwei Analysen des Doppelsalzes durch Verbrennung erhielt er:

Kohlenstoff 43,72 43,56 Wasserstoff 4,17 4,30.

Danach berechnet er die einfachen Atome in dem Salze = 46C + 26H + N + 14O + Pt + 3Ct, wonach das Atomgewicht für das Doppelsalz = 7916,98' und für das Narkotin = 5342,56 wird, was ungefähr um 130 die Mittelzahl von den gefündenen Atomgewichten für das Doppelsalz und um ehen so viel das Atomgewicht für das Narkotin

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

uberstorgt. Mer ist also ein renier, entweder in der Analyse des Salzes oder in der berochneten Formel. Der Fehler scheint nicht in der Formel zu liegen, denn die Quantitäten von Kohlenstoff und Wasserstoff stimmen so mit der Rechnung überein, dass das Salz 43,7 Kohlenstoff und 4,10 Wasserstoff hätte geben müssen. Es sieht dabei aus, als wenn der Fehler in der Bereitung des Doppelsalzes begründet wäre, welches vielleicht aus Furcht vor einer Veränderung beim Auswaschen nicht hinreichend ausgewaschen wurde. Denn nach dem also gefundenen Atomgewichte des Salzes würde es nicht mehr als 15,562 Procent Platin enthalten.

Die Analysen des Narkotins von Regnault und von Hofmann haben gegeben:

	1	R.	H. Ato		ne. Berechnet.	
Kohlenstoff	64,01	64,50	64,53	46	64,61	
${\bf Wasserstoff}$	5,96	5,97	6,21	50	5,85	
Stickstoff	3,46	3,52	3,30	2	3,31	
Sauerstoff	26,57	26,01	25,96	14	26,23.	

Die Uebereinstimmung zwischen den Resultaten und der Rechnung ist hier so vollständig, als gewünscht werden kann. Die rationelle Formel für das Narkotin wäre danach die folgende: C+6H++O++ NH5; aber um diese zur völligen Gewissheit zu erheben, ist noch eine wiederholte Analyse des Doppelsalzes erforderlich, dessen Bereitung dann auch durch Fällen einer Lösung von Natrium-Platinchlorid in Alkohol mit einer Alkohollösung von salzsaurem Narkotin versucht werden muss, im Fall der Alkohol weniger, als Wasser, Einfluss auf die Zusammensetzung des Salzes hat.



Wird das Platindoppelsalz in Wasser mit Platin- Cotarnin. chlorid im grossen Ueberschuss gekocht, so zersetzt sich dan Narkotin darin, es entsteht Opiansäure und die Flüssigkeit wird schon, wenn sie noch lange nicht bis zum Kochen gekommen ist, roth, das Salz achmilat zuletzt und wird dunkelroth. Auf der Oberfläche der siedenden Flüssigkeit bilden sieh rothe Krystalle, welche, wenn die Flüssigkeit siedend filtrirt wird, auf dem Filtrum bleiben, und die Flüssigkeit setzt beim Erkalten Opiansäure in feinen Nadeln ab. Die davon abgegossene und weiter verdunstete Flüssigkeit gibt noch mehr Opiansäure, gemengt mit Wöhler's Hemipinsäure in rhombischen Prismen, die sich mit kaltem Wasser von der Hemipinsäure auflösen lassen. Wird die Flüssigkeit noch viel weiter eingedunstet, so fürbt sie sich unter Entwickelung von Salzsäure dunkelbraun, und beim Erkalten setzen sich daraus farblose Rhomboëder ab, weiche ebenfalls Hemipinsäure sind.

Das auf dem Filtrum gesammelte rothe Salz ist das Platin-Doppelsalz von dem von Wöhler entdeckten Cotarnin (Jahresh. 1845, S. 435). Es bildet lange rothe Prismen, welche wenig auflöslich sind in Wasser, und welche mit Ammoniak gekocht werden können, ohne sich zu zersetzen.

Blyth analysiste dieses Salz und er erhielt ganz dasselbe Resultat wie Wöhler, aber er zieht daraus eine andere Formel, welche wahrscheinlich richtiger ist, weil die Analyse 1 Procent Kohlenstoff weniger gibt, als Wöhler's Formel verlangt. Wöhler's Formel ist = PtCl2 + PRO CL + CIPO. Bryun's rormen ungegen ist = PtCl<sup>2</sup> + NH+Cl + C<sup>25</sup>H<sup>20</sup>O<sup>6</sup>, welche mit den gefundenen Zahlen in beiden Analysen sehr wohl übereinstimmt.

Ans diesem Salze wird die Base auf die Weise abgeschieden, dass man Ammonials hinzusetzt und bis zum Kochen erhitzt, während Schweselwasserstoff bindurchgeleitet wird. Das Platin vercinigt sich mit Schwefel und löst sich dann im Schwefelammonium auf, weraus man es mit Salzsäure niederschlägt und die Lösung fikrirt. Das Durchgegangene ist noch braun. Kali fällt daraus Cotarnin, von dem aber viel in dem freigewordenen Ammoniak aufgelöst bleibt, welches weggedunstet werden muss, worauf sich der Rest von dem Cotarnin daraus abseheidet. Der Niederschlag wird noch einmel in Salzsäure aufgelöst, die Lösung mit Thierkohle behandelt, um sie zu entfärben, und dann wieder mit Kall niedergeschlagen.

Das Cotarnin wird von Blyth auf folgende Weise beschrieben: Es ist in reinem Zustande farblos, bildet sternförmig versinigte Nadeln (wie es in krystallisirten Zustande erkalten wird, ist nicht angegeben worden). Bei + 1000 schmilzt es, wird brann und verliert 7,5 Procent Wasser, ohne zersetzt zu werden. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, etwas mehr in siedendem. In Alkohol löst es sieh mit brauner Farbe, aber es wird deraus nicht wieder krystallisirt erbalten. Es löst sich leicht sowohl in Aether als auch in Ammoniak, aber von Kalilange wird es nicht aufgelöst: Salpetersäuse löst es mit dunkelrother Farbe auf. Seine Lösung in Wasser sehlägt so-



wohl Bisenoxyd als auch Kupferoxyd aus ihren Salzen nieder. Die Cotarninsalze sind im Allgemeinen sehr leicht löslich in Wasser.

Das Cotarnin wurde sowohl in krystallisirtem als auch in wasserfreiem Zustande analysirt. Das krystallisirte gab:

	Gefanden.	Atome.	Bercchnet
Koblenstoff	61,41	25	61,68
Wasserstoff	6,38	30	6,16
Stickstoff	5,52	2	5,82
Sauerstoff	26,69	8	26,34.

Da in dem Platin-Doppelsalze nur 6 Atome Sauerstoff enthalten waren, so ist es klar, dass die 2 Atome, welche sich hier mehr gefunden haben, dem Krystallwasser angehören, welches demnach 2 Atome betragen muss, wonach die Formel = 2H + NH<sup>3</sup> + C<sup>25</sup>H<sup>20</sup>O<sup>6</sup>. In dem wasserfreien Cotarnin wurde nur der Gehalt an Kohlenstoff und an Wasserstoff bestimmt, welche ziemlich gut mit der Rechnung übereinstimmen. Der Wasserverlust beim Schmelzen des krystallisirten Cotarnins ist = 7,51; nach der Rechnung würde er 7,44 betragen, so dass die Zusammensetzung dieses Körpers ganz genügend erforscht zu sein scheint.

Das salzsaure Salz ist sehr leicht löslich, und krystallisirt aus einer sehr concentrirten Lösung in langen seideglänzenden Nadeln, welche 5 Atome Krystallwasser enthalten, die 14,67 Procent entsprechen, und welche es bei + 100° verliert. Das wasserfreie Salz besteht aus NH4Cl + C25H20O5.

Blyth analysiste auch die Opiansäure und er erhielt dabei dasselbe Resultat wie Wöhler,

und daher auch denselben grossen Ueberschuss im Wasserstoffgehalt, welcher auch in der von Wöhler angenommenen Formel bemerkbar ist. (Vergl. Jahresb. 1845, S. 419).

Werden die im Vorbergehenden angeführten Rhomboëder von Hemipinsäure in siedendem Wasser bis zur Sättigung aufgelöst, so schiessen sie daraus beim Erkalten in rhombischen Prismen an, welche, wenn man sie wieder auflöst und die Lösung freiwillig verdunsten lässt, wiederum platte Rhomboëder bilden. Er bekam bei der Analyse derselben sowie bei der ihres Silbersalzes ganz dieselben Resultate wie Wöhler (Jahresb. 1845, S. 434).

Narkogenin.

Blyth entdeckte bei seinen Versuchen, um das Platindoppelsalz von Cotarnin bervorzubringen, eine andere Basis, welche er Narkogenin nennt. Sie bildet sich, wenn man das Narkotin-Doppelsalz mit bedentend weniger Platinchlorid behandelt, als zur Bildung des Cotarninsalzes erforderlich ist. Es krystallisirt in langen Nadeln, welche sich sowohl durch ihre Form und Farbe. als auch durch ihre Zersetzbarkeit mit Ammoniak von den Narkotin- und Cotarnin-Doppelsalzen unterscheiden, indem diese davon nicht angegriffen werden. Durch Kochen mit Ammoniak wird das Salz blass und in ein Gemenge von Platinsalmiak und abgeschiedene Basis verwandelt, woraus die letztere durch Salzsäure ausgezogen werden kann, worauf man die Lösung mit Thierkoble entfärbt und dann die Basis durch Kolihydrat niederschlägt, wodurch man sie in Gestalt eines weissen, ausserordentlich hygroscopischen Pulvers erhält, welches aber nichts anderes ist als wie-



derhergestelltes Narkotin, wovon der Name Narkogenin hergeleitet worden ist. In dem Doppelsalze des Narkogenins mit Platinchlorid wurde der Gehalt an Platin, Kohlenstoff und Wasserstoff bestimmt, und diese Zahlen stimmten mit der Formel PtCl<sup>2</sup> + NH<sup>+</sup>Cl + C<sup>56</sup>H<sup>15</sup>O<sup>10</sup> überein.

Da er fand, dass Ammoniak aus dem Narkogenin - Doppelsalze Narkotin abschied, und da dieses Narkotin in Rücksicht auf die Eigenschaften und die Zusammensetzung seines Platindoppelsalzes keine Zweifel über seine Natur übrig liess, so blieb noch zu untersuchen übrig was sich aus dem Narkogenin noch mehr gebildet batte. Dies musste natürlicherweise in der Ammoniak-haltigen Flüssigkeit, woraus sich das Narkotin abgesetzt hatte, enthalten sein.

Diese Flüssigkeit war dunkelroth, wie eine Lösung von Ammonium-Platinehlorür, und setzte beim Erkalten ein schmutzig weisses Pulver ab. Was dieses Pulver war, wurde nicht untersucht. Blyth vermuthet, dass es Magnus's Platinchlorür-Ammoniak war, aber dieses ist grün.

Die Lösung wurde mit Schweselwasserstoff bis zur Verbindung des Platins mit Schwesel bebandelt, dann mit Salzsäure sauer gemacht und vom Schweselplatin absiltrirt. Das Durchgegangene war grün; wovon diese Farbe herrührte ist nicht angesührt worden. Durch Vermischung mit Kali und darauf folgendes Wegkochen des Ammoniaks scheiden sich kleine Krystalle von der Form des Cotarnins ab, welche durch Wiederauslösen in Salzsäure, Behandeln mit Thierkohle und Ausfällen mit Kali Cotarnin gaben, von dem der grösseren Sicherheit wegen das Platin-Doppelsalz her-

seine Zusammensetzung damit übereinstimmend

zeigle.

Daraus zieht Blyth folgende Resultate: das Narkogenin kann nicht für sich existiren; so hald man es abscheidet, zersetzt es sich auf eine solche Weise, dass von 2 Atomen Narkogenin 1 Atom Cotarnin und 1 Atom Narkotin eutstehen, wobei die dem Salze angehörenden 2 Atome Platinchlorid zu Chlorür reducirt werden, indem die daraus abgeschiedenen 2 Aequivalente Chlor eine Zersetzung von Wasser veranlassen, wodurch 2 Aequivalente Salzsäure gebildet werden, die sich mit Ammoniak vereinigen, während die abgeschiedenen 2 Atome Sauerstoff mit dem Narcogenin zusammentreten. Man erhält dann:

$$72C + 76H + 4N + 220$$

1 Atom Cotarnin und f

Atom Narcotin 
$$= 71C + 76H + 4N + 200$$
Austreten 
$$= 1C + 20,$$

welche 4 Atom Kohlensäure bilden, so dass sich dabei 2 Atome Narkogenin in 4 Atom Narkotin, 1 Atom Cotarnin und in 4 Atom Kohlensäure umsetzen.

Sonderbar genug wird kein Versuch angeführt, um das Narkogeninsalz durch Schweselwasserstoff ohne Ammoniak zu zersetzen, welches letztere durch seinen Einfluss im Sieden auf das Platinsalz ao grosse Verwickelungen macht, indem dadurch vielleicht die Darstellung von salzsaurem Narkogenin zu erreichen, und durch Zersetzung desselben mit Kalihydrat vielleicht viel weniger schwierig gewesen wäre, den Verlauf mit Sieher-



heit zu erfogschen, ap wie es auch dann vielleicht geglückt wäre, andere Salze als das Platin-Doppelsalz daxon darzustellen.

Blyth erdfirt die Metamorphose des Narkotins mit einem grossen Ueberschuss an Platinchlorid auf folgende Weise: Von

1 Atom Narhotin und 7 Atomen Sauerstoff = 46C+50H+2N+210

entstehen

4 Atom Cotarnia = 25C + 26H + 2N + 60

1 Atom wasserhalti-

ger Opiansäure = 20C + 18H + 100

1 Atom Kohlensäure = C + 20

3 Atome Wasser = 6H + 30

 $Z_{\text{usammen}} = 46C + 50H + 2N + 210$ 

Ich bemerke hierbei, dass wenn die Opiansäure, wie ich im vorigen Jahresberichte zeigte und wie alle analytischen Versuche auszuweisen scheinen, 1 Aequivalent Wasserstoff mehr enthält, als hier angenommen worden ist, sich mit dem Narkotin nur 6 Atome Sauerstoff verbunden haben und dass nur 2 Atome Wasser gebildet wurden. In Betreff der Kohlensäure, so überzeugte sich Blyth von ihrer Entwickelung bei der Zersetzung dadurch, dass er Wasserstoffgas über die im Sieden begriffene Masse leitete und dann in Kalkwasser führte, worin dann unverkennbar die Kohlensäure abgesetzt wurde, wiewohl sehr natürlich in geringer Quantität.

Von 2 Atomen Narkotin und 5 Atomen Sauerstoff werden 2 Atome Narkogenin, 1 Atom wasserhaltige Opiansäure und 3 Atome Wasser, und von 2 Atomen Narkogenin und 9 Atomen Sauerstoff 2 Atome Cotarnin, 1 Atom wasserhaltige Opiansäure, 2 Atome Kohlensäure und 3 Atome Wasser gebildet.

Chinolin.

Im Jahresberichte 1844, S. 357, erwähnte ich einer neuen Pflanzenbase, welche Gerhardt entdeckt und künstlich durch Destillation von Chinin, Cinchonin und Strychnin mit sehr starker Kalilauge hervorgebracht hatte und von ihm Chinolin genannt worden war. Sie ist nun von Bromeis") genauer studirt worden.

Er destillirte 1 Unze Cinchonin mit 3 Unzen sestem Kalihydrat und J Unze Wasser aus einer tubulirten Retorte mit tubulirter Vorlage, bei einer Temperatur, in welcher sich die Masse in fortwährendem Sieden befand. Als dabei der grösste Theil von dem Wasser übergegangen war, fing Wasserstoffgas an sich zu entwickeln, die Masse schäumte stark auf, färbte sich stellenweise purputroth, welche Färbung sich allmälig der ganzen Masse mittheilte. Mit dem Eintreten der Färbung begann auch ein ölartiger Körper in Tropfen mit dem Wasser überzugehen. Aber er fand, dass wenn sich die Masse nicht so stark concentriren soll, dass sie anfängt verkoblt zu werden, man alle 5 Minuten so viel Wasser hinzufügen muss, als während der Zeit davon abdestillirt. beendigter Operation bleibt ein Gemenge von kohlensaurem und kaustischem Kali zurück.

Gerhardt's Beschreibung des Chinolins ist ganz richtig, wenn es auch seine Analyse nicht in allen Theilen ist.

Das Chinolin sinkt wie ein farbloses, wasserklares Oel in Wasser unter, schmeckt scharf bit-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. Lli, 130.

ter, und hat einen Geruch, der an Blausaure erinnert. Es besitzt eine starke alkalische Reaction, ist wenig löslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol, Aether und in allen verdünnten Säu-So wie es bei der Bereitung erhalten wird, enthält es noch ein wenig Ammoniak und Wasser, von denen es durch Destillation befreit wird, wobei es trübe wird, indem sich das Wasser darin abscheidet, was davon abdestillirt und das Ammoniak mitführt; wenn dann dieses Wasser verdunstet worden ist, so wird das Chinolin wieder klar. Es kommt darauf ins Sieden und gibt zuerst noch ein wenig Wasser ab, und dann destillirt es ziemlich wasserfrei, und, wenn der Siedepunkt genau unterhalten und nicht sehr überschritten wird, fast ohne allen Rückstand über. (Gerhardt gab an. dass es nur mit Wasser destillirt werden könne und dass es sich für sich zersetze.) Auf Papier macht es einen verschwindenden Fettfleck. Bei - 200 bleibt es klar, selbst in wasserbaltigem Zustande.

Die Analyse des wasserfreien Chinolins gab \*): Berechnet Gefunden Atome Kohlenstoff 82,848 19 83,850 82,865 Wasserstoff 5,968 5,873 16 5,865 Stickstoff 10,003 10,230 2 10,285.

98,819 98,968

Weiter unten kommen wir auf den Verlust im Kohlenstoffgehalt wieder zurück. = NH<sup>5</sup> + C<sup>19</sup>H<sup>10</sup>. Bei 0° ist es mit 2 Atomen Wasser verbunden. Bei + 15° wird es trübe, indem sich 1 Atom Wasser daraus abscheidet. Darauf klärt es sich

<sup>\*)</sup> Diese Resultate sind nach den corrigirten Atomgewichten von Kohlenstoff und Wasserstoff umgerechnet worden.

und dann besteht es aus NH<sup>5</sup> + C<sup>19</sup> H<sup>10</sup> + H. Dieses Wasserstom geht nicht bei + 100° daraus weg. Beide Wasserverbindungen wurden der Verbrennungs-Analyse unterworfen. Ich will hier die von derjenigen auführen, welche 1 At. Wasser enthielt:

Kehlenstoff	77,974	<b>49</b>	78,653
Wasserstoff	6,243	118	6,190
Stickstoff	9,610	2	9,647
Saverstoff	6.173	1	5.510

Auch hier zeigt sich ein geringerer Kohlenstoffgehalt in dem Versuehe. Diese Verbindung kann auch = NH<sup>4</sup> + C<sup>19</sup> H<sup>10</sup> betrachtet werden. Es wäre interessant gewesen, wenn Bromeis auf den Gedanken gekommen wäre zu prüfen, ob das wasserfreie Chinolin weniger bestimmte alkalische Eigenschaften besitzt, als das wasserhaltige, gleichwie dies der Fall ist mit der Reiset'schen Platinhase.

Salzsaures Chinolin. Das Chinolin-absorbirt Salzsauregas mit vieler Heftigkeit, erhitzt sich dadurch und schmilzt. Beim Brkalten erstarrt es dann krystallinisch und strahlenförmig. Aber es kann dann noch mehr Salzsäuregas aufnehmen, so dass es scheint, als könnte es wirklich ein saures Salz bilden, welches sich während des Versuehs einem Theil nach in dem Salzsäuregas sublimirt. Das Salz ist zerfliesslich und wird flüssig in der Luft. Das saure reagirt stark sauer.

Platinchlorid fällt aus der Lösung dieses Salzes ein gelbes krystallinisches Doppelsalz, welches in siedendem Wasser auflöslich ist. Vermischt man daher siedendheisse und verdünnte Lösungen, so schlägt es sich nicht nieder, aber es schiesst dann daraus in schönen, büschelförmig vereinigten,

goldgelben Prismen an, welche darch wiederheite Umkrystallisation für die Analyse geneinigt wurden. Er fand darin 28,23, 28,34 und 28,84 Procent Platin. Durch die Verbrenausgs-Analyse dieses: Salzes wurde die Zusammensetzung des Chinolins vollständig erforscht. Es zeigte sich, dass es in ungebundenem Zustande sich in kleiner Quantität bei der Verbrennung verflüchtigt, wodurch der Kohlenstoffgehalt zu gering ausfällt. Die Analyse gab:

, –	Gefunden	Ateme	Berechnet
Kohlenstoff	33,367.	19:	38,374
Wasserstoff	2,680	· 18	2,627
Stickstoff	4,000	2	4,094
Chlor (als Verius)	31,143	6	31,095
Platin.	28,810	1.	28,810

Die Vehereinstimmung zwischen der Rechnung und dem Erfahrungs-Resultat ist also vollständig und das Salz besteht aus Pt-Cl+ NH+ Cl+ Cl9 Ha0. Der Stickstoffgehalt in der vorigen Analyse ist nach diesem hier berechnet worden, wo er sich nach der V-Will'schen Methode bestimmen liess, was nicht mit freiem Chinoliu glückte, indem es, wie die Bereitungs-Methode ausweist, durch Halihy drat nicht zersetzt wird!

Quecksitherchlorid gibt mit salzsaorem Chinostiches Doppelsalz, welckes, wenn es in einer warmen Lösung gebildet wird, in perlimutterglänzenden Schuppen auskrystallisist. Es riecht nach Chinolin und wird in einer nicht sehr hohen Temperatur zersetzt, wobei es zuerst roth und dann schwarz wird.

Vergleicht man Gerhardt's Analyse mit der nun angeführten, so zeigt es sich, dass er das Salz nicht richtig getwocknet angewandt hat, wodurch er zuviel Wasserstoff bekam, was dann 2 Aequivalente Wasserstoff zuviel in seiner Formel veraulasste. Im Uebrigen ist sie richtig.

Die Bildung des Chinolins aus Chinin und Cinchonin ist sehr einfach. Von 1 Atom Chinin = NH<sup>5</sup> + C<sup>20</sup> H<sup>18</sup> O<sup>2</sup> entstehen 1 Atom Chinolin, 1 Atom Kohlensäure und 8 Atome Wasserstoff, welchs letztere sich gasförmig entwickeln. Von 1 Atom Cinchonin = NH<sup>5</sup> + C<sup>20</sup> H<sup>18</sup> O und 1 Atom Wasser, welches gleichzeitig zersetzt wird, entstehen 1 Atom Chinolin, 1 Atom Kohlensäure und 10 Atome gasförmiger Wasserstoff.

Pflanzenbasen aus Senföl.

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 448, als Auszug aus Liebig's Handbuch der Chemie etc., die Resultate der Untersuchungen von Will und Varrentrapp über die Pflanzenbasen an, welche ans dem Senfol hervorgebracht werden. Die Versuche, worauf sie sich gründen, sind nun von Will ') beschrieben worden. Da der bereits mitgetheilte Auszug, in Rücksicht auf die positiven Resultate über diese drei Pflanzenbasen, ziemlich vollständig ist, so verweise ich in Betreff der analytischen Resultate, welche die mitgetheilten Formeln bestätigen, auf die Abhandlung. diese wichtige und interessante Abhandlung enthält noch vieles Andere, was nicht diese Basen berührt, und worauf ich unter den flüchtigen Oelen beim Senfol wieder zurückkomme.

Verwandlung Ich erwähnte im Jahresberichte 1843, S. 264, des Harmalinsder von Goebel in dem Samen von Peganum in andere Ba-Harmala entdeckten Pflanzenbase, des Harmalius.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LII, 1. ..

Fritzsche") hat gefunden, dass diese durch Oxydation auf ungleichen Wegen in 2 andere Basen verwandelt wird, welche er Leukoharmin und Chrysoharmin genannt hat, die erstere von λευχος, weiss, und die letztere von χρυσος, Gold.

Das Leukoharmin wird erhalten, wenn man Leukoharmin. chromsaures Harmalin, welches ein pulverförmiges, gelbes, in Wasser wenig lösliches Salz ist, einer etwas erhöhten Temperatur aussetzt, wodarch es sich in eine schwarze, porose Masse verwandelt, aus welcher es durch siedenden Alkohol ausgezogen wird, nach dessen Verdunstung man es in farblosen, nadelförmigen Krystallen erhält. Diese Basis wird auch durch Behandlung des Harmalius mit einer geringeren Quantität Salpetersäure erhalten. Die Flüssigkeit wird dann concentrirt und mit concentrirter Salpetersäure vermischt, welche salpetersaures Leukobarmin aus der Flüssigkeit niederschlägt, welches in der concentrirten Saure unlöslich ist, die das Harmalinsalz in der Lösung zurückhält. Hat man ein Gemenge von Harmalin und von Leukoharmin von einander zu scheiden, und achtet man dabei den Verlust des Harmalins nicht, so löst man es in Alkohol, der mit Essigsäure versetzt worden ist, auf und schlägt dann aus der erhitzten Lösung das Leukoharmin durch Ammoniak nieder, wodurch es sich in weissen Krystallen absetzt, während das Harmalin in Folge seiner Verharzung bei dieser Behaudlung, in der Flüssigkeit aufgelöst bleibt.

Das Chrysoharmin wird erhalten, wenn man Chrysoharmin. eine Lösung von schwefelsaurem Harmalin in Was-

<sup>&#</sup>x27;) Ösversigt af K. V. Acad, Förbandl. II, 19.

ser zuerst mit Alkohol und darauf allmälig mit starker Sulpetersäure vermischt, wodurch ein reichlicher gelber Niederschlag entsteht, der ein Salz von der neuen Base ist. Derselbe wird mit Alkohol gewaschen, in Wasser aufgelöst und die Lösung mit Ammoniak gefällt. Der entstandene Niederschlag ist reines Clirysoharmin, welches eine goldgelbe Farbe hat. Diese Base ist von den beiden anderen Basen leicht dadurch zu unterscheiden, dass ihr schwefelsaures Salz sehr wenig löslich ist in einer Plüssigkeit, welche freie Schwefelsäure enthält, und dass sie also ausgefült wird, wenn man diese Säure hinzusetzt, während die Sulfate der anderen Basen aufgelöst bleiben.

Porphyrharmin.

Fritzsche schlägt vor den Namen für die rothe Base, welche Göbel Harmala genannt hat, in Porphyrharmin zu verändern. Diese wird allmälig durch die Einwirkung von Alkohol auf die Samen hervorgebracht: Um sie zu erhalten, füllt man eine Flasche mit dem Samen bis in den Hals voil, giesst Alkohol darauf, so dass dieser gerade die oberste Schicht des Samens bedeckt, und lässt dann die Flasche so stehen, mit der Beachtung, dass der Alkohol von Zeit zu Zeit ersetzt wird, in dem Maasse wie er verdunstet. Nachdem sich dann die rothe Base gebildet hat, kann sie durch Zusatz von einer Säure zu dem Alkohol aus dem Samen ausgezogen werden; aber wird der Aikohol abdestillirt, so geht die schöne Purpurfarbe der Lösung verloren, und sie wird braumroth. der Alkohol ohne den Zusatz von Säure abgegossen, und der Same dann mit Säure und Wasser behandelt, so wird zwar die rothe Base nicht völlig ausgezogen, aber man kann dereh Ammoniak aus der sauren Wasserlösung die Base in schönen purpurrothen Flocken ausfällen. Es ist jedoch schwierig, sie dabei völlig frei von eingemengtem Harmalin zu bekommen.

Laurent ') bat einen neuen Körper beschrie- Lophin. ben, der in die Klasse der Pflanzenbasen gehört, und welchen er Lophin nennt. Er wird auf folgende Weise erhalten : Der krystallinische Körper, welcher sich durch Einwirkung von flüssigem kaustischen Ammoniak auf Bittermandelöl bildet (Laurent's Hydrobenzamid, Jahresb. 1838, S. 291, und 1838, S. 349, dessen Zusammensetzung durch C14H12 + N ausgedrückt werden kann = Stickstoffpikramyl), wird vorsichtig in einer Retorte erhitzt, wodurch Ammoniak und ein riechendes Oel davon übergehen. Wenn das Ammoniak entwiehen ist, so könnte man wohl auch den Rückstand überdestilliren, aber es ist besser, dann die Destillation zu unterbrechen. Beim Erkalten erstarrt dieser Rückstand faserig krystallinisch. Man reibt ihn zu Pulver und kocht dieses mit Aether aus, welcher einen Körper auflöst, der in langen gläuzenden Blättern anschiesst und welchen er Amaron nennt, von dem aber erst weiter unten die Rede sein soll. Das, was ungelöst bleibt, ist das Lophin, welches den grössten Theil beträgt. Das Lophin ist unlöslich in Alkohol, aber mit einem geringen Zusatz von Kalihydrat wird es in siedendem Alkohol auflöstich. Man erhitzt es mit Alkohol bis zum Sieden und setzt Kalibydrat binzu in kleinen Portionen nach einander, bis sich alles aufgelöst hat. Beim Erkalten schiesst

<sup>\*)</sup> Revue scientif. et industr. XVf, 272. 35 Berzelius Jahres - Bericht XXV.

das Lophin daraus in Büscheln von seideglänzenden Nadeln an, von denen man die alkalische Lösung abtropfen lässt, worauf sie mit Alkahol gewaschen werden. Er gibt an, dass es wahrscheinlich auch durch Auflösen in Alkohol mit Salzsäure und durch Sättigen der warmen Auflösung mit Ammonisk erhalten werde.

Wird eine von den Verbindungen des Stickstoffpikramylsmit Schweselpikramyl (Jahresb. 1843, S. 398) destillirt, so bekommt man ebenfalls Lophin in dem Destillste, aus dem es von des Menge von ölähnlichen Körpern, welche sieh dabei zugleich gebildet haben, dadurch abgeschieden wird, dass man es zuerst mit ein wenig. Acther bekandelt, und das darin Unlösliche mit Alkabol oder Aether kocht, wobei das Lophin zusückbleibt.

Diese Base ist ohne Farbe, Geruch and Geschmack. Sie schmilzt bei + 260°, erstarrt heim Erkalten in Krystallen und bedeckt dabei ihre Oberfläche mit einer Schight von sublimirten Nadeln. Sie kann unverändert überdestillirt werden. Sie ist unlöslich in siedendem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Aether, Terpenthinöl und in Petroleum. Aus Alkohol setzt sich die darin aufgelöste geringe Quantität beim Erkalten in Nadela wieder ab, aus Petroleum als Polver, aus Terpenthinöl als kaystallinisches Pulver, welches sich unter einem Mikroscope als gerade, platte, rhombische Prismen darstellt. Das beste Lösungsmittel dafür ist mit Balikydrat vessetzter Albahol, womit es lange Zeit gekecht werden kann, ohne dass es sich verändert. Es reagirt nicht alkalisch auf Lackmuspapier, gibt aber Salze mit Säuren, die sich in Alkohol, aber nicht in Wasser auflösen.

Es vereinigt sieh mit Brom, ohne dass sich dabei Bromwasserstoffsäure bildet, zu einem flüssigen Körper, der sich in Aether aufföst. Wird diese Lösung mit Alkohol vermischt und dann freiwillig verdunsten gelassen, so seklieset darung die Verbindung in glünzenden, gethen; reutangulären Frismen an, welche beim Erhitzen Brom geben, und welche in Wasser ihre Farbe verlieren und zu Pulver zerfullen.

## Das kophin besteht aus:

	Gefanden	Atome	Berechnet
·Koblenstoff	85,64	46	85,99
Wasserstoff	5,36	34	5,30
Stickstoff	9,24	· 4	8,71
-	100,24.		

Das Atomgewicht = 4012,5, wurde aus der Sättigungscapacität desselben hestimmt, welche die Formel  $\frac{NH^3}{C^{46}} + \frac{C^{46}}{C^{46}} + \frac{R^2}{C^{46}} + \frac{R^2}{C^{46}}$  gibt.

Salzsaures Lophin wird durch Auflösen des Lophins in wenigem siedendem Alkohol, der mit Salzsäure vermischt worden ist, erhalten. Es setzt sich daraus beim Erkalten in runden Körnern ab. Wendet man aber mehr Alkohol an, und vermischt man die siedende Lösung mit siedendem Wasser, so dass sie gerade anfangen wilf, dadurch gefällt zu werden, so schiesst daraus das Salz beim Erkalten in glänzenden Krystultschuppen an, die mit Wasser abgewaschen werden, worin das Salz unauflöslich ist. Es besteht aus NAT CI + C46 H28 N2.

Das Doppelsalz mit Platin wird erhalten, wenn man die siedenden Lösungen beider Salze in Alkoliol vermischt, wo es dann wenige Angenblicke nachher in blass orangegelben, langen, rhombischen Blättern daraus anschiesst, welche mit Alkohol abgewaschen werden. Das Salz gab 18,3 Procent Platin, nach der Rechnung hätte es 18,72 Procent geben müssen.

Schwefelsaures Lophin wird auf dieselbe Weise erhalten, wie das salzsaure Salz. Es schiesst in glänzenden, länglichen Blättern an; aber man erhält ein Gemenge von einem sauren und einem neutralen Salze. Das Ammoniak in dem Lophin wird durch Sauerstoffsänren in Ammoniumoxyd verwandelt, wie dies bei diesen Basen gewöhnlich ist. Wasser scheidet das Salz nicht vollständig aus der Alkohollösung ab.

Salpetersaures Lophin wird auf ähuliche Weise erhalten. Es krystallisirt in glauzlosen Schuppen, enthält 2 Atome Krystallwasser, welche beim anfangenden Schmelzen daraus ausgetrieben werden Verstärkt man die Hitze, so dass das Salz völlig schmilzt, so entwickeln sich daraus rothe Dampfe, und nachdem sich diese daraus zu entwickeln aufgehört haben, besteht es aus 46C+  $36H + 4N + 40, \text{ vielleicht} = C^{46}H^{56}N^2O + \overline{N}$ oder = (NH2C+6H32O) + N. Giesst man gewöhnliche Salpetersäure auf Lophin, so verwandelt es sich in eine zähe Masse, die sich in Alkohol auflöst und welche salpetersaures Lophin ist. Kocht man es aber damit, so wird das Lophin zersetzt und mau erhält einen gelben flüssigen Körper, welcher beim Erkalten erstarrt. Laurent nennt diesen Nitrilophyle. Die saure Mutterlange wird daraus mit Alkohol ausgekocht, und dann bildet er ein orangegelbes, krystallinisches Pulver. Beim

Erhitzen schmilzt er zuerst, und dann fängt er an sich zu sublimiren, aber bald darauf brennt es mit Deflagration ab, wobei viele Kohle zurückbleibt. Er ist fast unlöslich in siedendem Alkohol, welcher jedoch beim Erkalten einige wenige krystallinische Flocken davon absetzt. Von Kalihydrat wird er mit rotbbrauner Farbe aufgelöst und durch Wasser daraus mit brauner Farbe wieder niedergeschlagen, worauf er aber beim Wa-Das Waschwasser löst eine schen gelb wird. Kaliverbindung auf, die mit Säuren einen gelben Niederschlag gibt. Diese Fällungen scheinen Nitrilophyle unverändert zu sein. Nach dem Erhitzen bis zum anfangenden Schmelzen wurde dieser Körper zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	60,00	46	60,52
Wasserstoff	3,14	28	3,07
Stickstoff	15,70	10	15,30
Sauerstoff	21,16	12	21,11

= C<sup>46</sup>H<sup>28</sup>N<sup>4</sup>O<sup>5</sup> + 3Ñ = (2NH<sup>2</sup> + C<sup>46</sup>H<sup>20</sup>O<sup>5</sup>) + 3Ñ. Natürlicherweise kann er auch noch auf andere Weise zusammengesetzt sein. Nach Laurent ist er Lophin, worin 3 Aequivalente Wasserstoff durch 3 Aequivalente Ñ ersetzt sind, d. h. durch 2 Aequivalente Stickstoff und obendrein 12 Atome Sauerstoff. Dies ist Metalepsie in ihrer krassesten Gestalt.

In krystallisirtem Zustande enthält dieser Körper 3 oder 4 Atome Krystallwasser.

Laurent\*) hat feruer einige Worte über eine Amarin. andere Pflanzenbase angeführt, welche aus Bitter-

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 178.

mandelöl durch Ammoniak erhalten werden und welche aus C46 H56 N4 = NH5 + C46 H50 N2 bestehen soll. Siegiht mit Salzsäure NH+Cl+C+6H50N2, und dieses Salz bildet mit Platinchlorid ein Doppelsalz in gelben Krystallen. Ich entlehne aus einer anderen, im Laufe d. Jahrs herausgekommenen Abhandlung \*) folgende Angaben über diese Pflanzenbase: das Bittermandelöl wird in Alkohol aufgelöst, die Lösung mit Ammoniakgas gesättigt und 48 Stunden lang bei Seite gestellt, wobei sie sich mit Krystallen anfüllt. Man setzt nun Wasser hinzu und kocht, damit alles Ammoniak und der grösste Theil des Alkohols davon abdestillirt, worauf man die Flüssigkeit, so lange sie noch heiss ist, mit Salzsäpre sättigt, welche Oel und einen krystallinischen Körper daraus abscheidet, von dem die Flüssigkeit noch heiss abgegos-Das Abgeschiedene wird mit mehr siedendem Wasser behandelt und dieses dem vorbin abgegossenen hinzugefügt, worauf man es noch warm mit kaustischem Ammoniek vermischt. Entweder sogleich oder nach einigen Minuten schlägt sich dann Amerin in weissen mikroscopischen Nadeln daraus nieder, die wohl ausgewa-Dieses Amarin wird wieder in schen werden. Alkohol, der mit ein wenig Salzsaure versetzt worden ist, aufgelöst und die noch heisse Lösung mit Ammoniak neutralisirt, worauf sie das Amarin beim Erkalten rein und in schönen sechsseitigen Nadeln mit 2 oder 4seitiger Zuspitzung absetzt.

Das Amarin ist farblos, geruchlos und fast

<sup>2)</sup> Comptes rend. mensuets, S. 33.

geschmacklos. Ein seuchtes, geröthetes Lackmuspapier wird dadurch blau. Es kann geschmolzen werden und erstarrt denn krystallinisch. Es lässt sich neverändert sublimiren, ist uulfolich in Wasser, und ziemlich gut in siedendem Alkohol auflöslich, woraus es sieh beim Erkelten grösstentheils in Krystallen wieder abscheidet. Es besteht aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	84,20	46	84,56
Wasserstoff	5,97	36	6,04
Stickstoff	9,70	4	9,40.

Durch Sättigen mit Salzsäuregas bildet es ein Oel, welches beim Erkalten zähe wird, so dass es in Fäden gezogen werden kann, aber nachher erstarrt es. Das Salz löst sich wenig in kaltem Wasser, aber gut in Alkohol und in Aether. Es lässt sich unverändert überdestilliren. Das Amarin vereinigt sich mit Brom, wodurch bromwasserstoffsaures Amarin und zugleich eine andere, noch nicht untersuchte Verbindung gebildet werden. Das Doppelsalz mit Platinchlorid, gebildet durch Vermischung von siedenden Alkohollösungen, schieset beim Erkalten in gelben Nadeln an, welche nach vollendeter Gruppirung eine körnige Masse von upregelmässigen Octaëdern ausmachen. Es enthält 19,6 Procent Platin, nach der Rechnung 19,58 Procent. Das schwefelsaure Salz ist löslich in Wasser und in Alkohol, und wird in kleinen Krystallen angeschossen erhalten. Salpetersäure gibt das Amarin eine weiche, amorphe Masse, die sich in siedendom Wasser auflöst und daraus in mikroscopischen Prismen wieder anschiesst.

Will man neuen Verbindungen einen Namen geben, so muss der Name nicht auf eine solche Eigenschaft hindeuten, welche fast alle Körper derselben Art auszeichnet. Amarin ist also ein höchst schlecht gewählter Name, so dass er gegen einen anderen vertauscht werden muss. Ich schlage vor, diesen Körper Pikramin zu nennen, welcher auf bittere Maudeln hindeutet.

Neue Pflanzenbasen aus Naphtalin-Producten.

Ich erwähnte im Jahresberichte 1844, S. 545, Zinin's interessanter Versuche, um aus Laurent's Nitronaphtalase (= C20 H140 + N) durch Schweselwasserstoff eine Salzbasis, das Naphtalidam (Naphtalidin), und aus Mitscherlich's Nitrobenzin (= C14 H10 O + N) Anilin hervorzabringen. - Er hat nun seine Versuche.") mit Laurent's Nitronaphtalise (= C20 H10 O5 + N) (Jahresb. 1844, S. 533) fortgesetzt und eine ähnliche Basis, aber von anderer Zusammensetzung erhalten. Sie bildet sich, wenn man die Nitronaphtalise in Alkohol, der mit Ammoniak gesättigt worden ist, auflöst, wodurch eine tief carminrothe Flüssigkeit entsteht, in welche Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung eingeleitet wird, wodurch sich die Farbe in grünlich Braun ver-Dann wird die Flüssigkeit in einer Reändert. torte bis zum Sieden erhitzt, wodurch sich Schwefel daraus niederschlägt, und wenn dieser sich abzusetzen aufgehört hat, so wird sie mit Wasser vermischt, dann eine Weile gekocht und siedend filtrirt. Nach dem Erkalten hat sich eine Menge von kupferrothen Nadeln daraus abgesetzt. Auf dem Boden der Retorte bleibt eine weiche,

<sup>\*)</sup> L'Institut, No. 567, S. 376.

fast pechähnliche Masse zurück, welche mehrere Male nach einander mit Wasser ausgekocht wird, welches man jedes Mal siedend davon wieder abfiltrirt, bis sieh daraus beim Erkalten keine Krystalle mehr absetzen. Die Krystalle werden nungesammelt und in siedendem Wasser aufgelöst, aus dem sie dann beim Erkalten rein anschiessen. Sie sind eine Salzbasis, welcher Zinin den übel gewählten Namen Seminaphtalidam gegeben hat. Gleichwie ich vorgeschlagen habe, Naphtalidam in Naphtalidin zu verändern, schlage ich vor, diesen Namen in Naphtidin zu verändern, im Fall man nicht, zufolge der Zusammensetzung, Dekatetrylammoniak vorzieht.

Das Naphtidin schiesst in fast metallisch glänzenden Nadeln von gelber, sich ins Kupferrothe ziehender Farbe an. Es verändert sich nicht in der Lust, verträgt ohne Veränderung + 1000, schmilzt bei + 160°, fängt an sich bei + 200° zu sablimiren, wobei es sich aber grösstentheils zersetzt. In der Luft erhitzt lässt es sich anzünden, und es verbrennt dann mit gelber rusender Flamme und mit dem Geruch nach Naphtalin. schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alko-Die Lösung in Wasser ist hol und in Aether. gelblich rothbraun. Die Lösungen in Wasser, in Alkohol und in Aether verändern sich beim Zutritt der Luft, sie werden braun und geben dann beim Verdunsten wenig Naphtidin in Krystallen wieder; der grösste Theil davon hat sich in ein braunes Pulver verwandelt, welches bei dem Verdansten anfängt sich abzusetzen. Diesche Verbindung entsteht auch, wenn man das Naphtidin mit Salpetersäufe oxydirt.

Von concentrirter Schwesselsäure wird es mit violett rother Farbe ausgelöst und die Lösung erleidet Monate lang keine Veränderung. Durch einen Zusatz von Wasser erstarzt sie zu einer Masse von weissen, sich ins Rothe zichenden Krystallen.

Das Naphtidin wurde ausammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	75,72	75,47	10	75,79
Wasserstoff	6,33	6,30	10	6,31
Stickstoff	18,00	18,00	2	17,90,
= NH5 + C10 H	4 (Dek	tetrylan	amoniak	:).

Die Salze desselben erhält man am besten auf die Weise, dass man die Base in kaltem Alkohol auflöst und dann sogloich die Säure hinzusetzt, mit welcher die Base verbunden werden sell. Das Salz, welches wenig in Alhohol auflöslich ist, schlägt sich dann krystellinisch darens nieder. Setzt man die Säure tropfeuweise hinzu, so kann man dica so reguliren, dans keine freie Säure in die Flüssigkeit kommt, wodurch das Salz verpareinigt werden könnte. Bei der Vereinigung mit Sauerstoffsäuren verwandelt eich des Ammoniek in Ammoniumoxyd und mit Wasscretoffsiuren in Ammonium, auf gewöhnliche Weise. Salze sind ferbles, und die Alkohollösung verliert ip dem Maasse, als aic eich daraus niedergeschlagen, ibre Farbe.

Das salzsaure Salz schlägt sich in Nadeln oder in weissen Schuppen daraus nieder, welche fast silberglänzend sind und sich trocken aufbewahren lassen, die aber in feuchtem Zustand bald broun werden. Es wird bei der trocknen Destillation zersetzt, ist etwas löslich in Wasser und in Alkohol, aber wenig in Aether. Es warde analysirt und aus NH+Cl++Cl0H+, d. h. Dekatetryl-Chlorammonium, zusammangesetzt gefunden.

Es bildet mit Platineblerid ein Doppelsalz, welches ein schwerlösliches, benangelbes Pulver bildet, welches 34,59 Proc. Platin entbält. Mit Quecksilberchlerid wird ein leicht lösliches Doppelsalz erhalten, welches in glänzenden Schuppen anschiesst.

Das schwefelgaure Salz, arhalten auf die angebeue Weise und getrocknet bei + 100° ist ein mattes, weisses Pulver, welches sich in Wasser auflöst, aber in dieser Lösung beim Verdunsten braum wird und braume Blätter absotzt. Das Salz wurde mit Genauigkeit analysirt und aus NH+5 + C10 H+ d. h. schwefelsaurem Dekatetryl-Ammoniumoxyd zusammengesetzt gefunden.

Das phosphorenure Solz schlägt sich in glünzenden Schuppen nieder, ist wenig löslich sowohl in Wasser als auch in Alkahol und krystallisirt daraus ahne zersetzt zu werden.

Das oxalsaure Salz sehlägt sich kalt in Gestalt eines weissen Krystallpulvers nieder. Aus einem warmen Gemische setzt es sich in weissen glänzenden Rlättern ab.

Walz\*) hat bei der Analyse der Eschscholtzia Pflanzenbasen californies drei nane vegatahilische Salzbasen ent- aus der Eschscht, welchen er nach keine Namen gegeben hat. fornica.

1. Pflanzenbase, welche rothe Salze gibt, wird auf folgende Weise erhalten: die trachna Warzel wird vollständig mit einem Gemenge von

<sup>\*)</sup> Jahrb. f. pract. Pharm. VIII, 223.

Essigsäure und Wasser ausgezogen, die rothe Lösung verdunstet, bis sie das vierfache Volum von der angewandten Wurzel hat, filtrirt, wenn es erforderlich ist, und mit Ammoniak gefällt. Der Niederschlag, welcher eine eigenthümliche violette Farbe hat, wird wohl ausgewaschen, gelinde ausgetrocknet und dann mit Aether ausgezogen. Die Aetherlösungen werden vermischt und Salzsäuregas hineingeleitet, so lange dadurch ein hochrother Niederschlag hervorgebracht wird, den man auf ein Filtrum nimmt und mit Aether abwäscht. Darauf löst man ihn in Wasser, welches unter Abscheidung von Harz eine blutrothe Lösung bildet, aus welcher die Basis mit Ammoniak niedergeschlagen wird, die man wieder in Aether auflöst und mit Salzsäure daraus niederschlägt, von der sie dann wieder mit Ammonisk abgeschieden und mit Wasser ausgewaschen wird. Wenn dieses dann farbles und geschmackles durchgeht, so ist die Base rein, sonst muss die obige Behandlung damit wiederholt werden. So gereinigt bildet sie ein grauweisses, sich ins Violette ziehendes Pulver, welches mit allen Säuren hochrothe, krystallisirende Salze gibt.

2. Farblose, scharfe, in Aether lösliche Pflanzenbase. Diese wird aus der Pflanze selbst auf ähnliche Weise durch Essigsäure und Wasser ausgezogen und dann durch Ammoniak niedergeschlagen. Sie wird mit Ammoniak-haltigem Wasser gewaschen, so lange dieses noch eine Farbe davon annimmt. Nach diesem Auswaschen wird sie getrocknet und in Aether aufgelöst, wobei noch mehr von einem färbenden Stoff ungelöst zurückbleibt. Der Aether wird wieder abdestil-

lirt, der Rückstand in Essigsäure aufgelöst und ans dieser Lösung durch Ammoniak niedergeschlagen, womit der Niederschlag digerirt wird. Der gewaschene Niederschlag wird in einer Säure aufgelöst, mit Thierkohle behandelt, filtrirt und von Neuem ausgefällt. Diese Basis ist dann ein weisses, geschmackloses, in Wasser unlösliches Pulver, welches sich in Alkohol und in Aether auflöst und in diesen Lösungen einen sehr hitteren Geschmack hat. Sie gibt farblose Salze, welche einen bitteren und zugleich scharfen Geschmack haben.

3. Farblose, bittere, in Wasser lösliche Pflanzenbase, welche durch Schwefelsäure violett wird. Wird aus den Flüssigkeiten erbalten, woraus die beiden vorhergehenden Basen, ausgefällt, so wie auch aus dem Wasser, womit sie ausgewaschen wurde. Nachdem diese gesammelt und genau mit Essigsäure neutralisirt worden sind, wird die Pflanzenbase daraus durch Eicheugerbsäure niedergeschlagen, der gewaschene und getrocknete Niederschlag in Alkohol von 0,840 speeif. Gewicht aufgelöst, die Lösung mit Kalkbydrat digerirt, dann die Flüssigkeit abgegossen und das Hydrat mit mehr Alkohol digerirt, so lange eine neue Portion Alkohol noch etwas daraus auflöst. Die Alkohollösungen, welche alkalisch reagiren, werden vermischt und Kohlensäuregas hineingeleitet, so lange sich noch etwas dadurch niederschlägt. Dann wird der kohlensause Kalk abfiltrirt, der Alkohol abdestillirt und der Rückstand mit siedendem destillirtem Wasser ausgezogen, worin ungelöst zurückbleibt, was von den beiden vorhergehenden Basen noch eingemengt

sein konnte. Was das Wasser nun ausgezogen hat, ist ein wenig gefärbt. Die Lösung wird bis zur Trockne verdenstet und der Rückstand in Aether aufgelöst, welcher das Fürbende ungelöst zurücklässt. Beim Verdunsten des Aethers schiesst die Basis daraus au. Beim gefinden Erhitzen fliesst sie wie ein Harz zusämmen. In diesem Zustande ist sie zienlich Welielt in Wasser und diese Lösung hat einen starken, widrig bitteren Geschmack. Walt führt an, dass die Basis aus einer concentriten Lösung in Wasser durch Ammoniak in weissen Flocken reichlich gefällt wird. halt sich wie mit einem Salz, und es sieht danach aus, a's enthielte die so bereitete Base noch eine Saure, von der sie durch das Ammoniak abgeschieden würde, wodurch sie sich aber nicht nisderschlägt, so lange die Lösung so verdüunt ist, dans die freigemachte Base durin aufgelüst bleiben kunn. Sie list sich in Albehol und in Aether, und die Lösungen durin haben denselben Geschmack, wie die Lösung in Wasser. Sauren bildet sie leichtlösliche Salze, welche die charakteristische Reaction Leben, dass sie, selbst wenn die Lösung war ? Precent davon enthält, durch binzugesetzte Selfwefelsüure eine prüchtig violette Farbe annehmen.

Walz verspricht, in Zakunft genunere Bestimmungen über diese Basen mitzuftreifen.

Allgemeine B'londeau de Curolles') hat die Wir-Bestandtheile kung von concentrirter Schweselsune auf Kartofder Pstanzen.
Stärke. Stärke untersucht und hat gesanden, dass sie damit zwei Stärke Schweselsunen gibt.

<sup>\*)</sup> Revue scientif. et industr. XV, 69.

Nachdem die Stäcke durch Behandlung mit Aether und darauf mit Alkohol gehörig von Fett befreit und dann im luftleeren Raume über Schweselsäure getrocknet worden ist, wird sie mit concentrirter Schweselsäure zusammen gerieben, wodurch sieh die Stärke, obne sieh zu schwärzen und ohne die Schweselsunge zu zersetzen, in einen so steifen Kleister verwandelt, dass er bei dem Reiben kräftigen Widerstand leistet. Masse nimmt dabei einen eigenen Geruch an. Lässt man sie dann 36 Stunden lang stehen, so ist sie dünnflüssig geworden. Wird die Masse gleich nach der Bildung und wenn sie noch steif ist mit Wasser angerührt, und dieses saure Wasser mit kohlensaurem Baryt, Kalk oder Bleioxyd gesättigt, so wird die freie Schwefelsäure abgeschieden, während ein Salz von Stärkeschweselsaure in der Flüssigkeit aufgelöst bleibt.

Dasselbe geschieht mit dem Gemische, nachdem es nach 36 Stunden flüszig geworden ist.

Das Bleisalz wurde vorzugsweise zu der Untersuchung angewandt. Die Lösung desselben im Wasser verhielt sich von beiden Säuren gleich. Nach dem Verdunsten in gelinder Wärme bis zu einem gummiähnlichen Liquidum wurde es über Schwofelsäure in den luftleeren Raum gebracht, wodurch es Krystallisations-Paulite bekam, von denen fachlose Nadeln strahlenförmig ausgingen, aber das Ganzo krystallisirte nicht, sondern es bildete einen gelben dicken Syrup, welcher zuletst zu einer weissen Masse erhärtete, die fest zu dem Glese baftete. Bei der trocknen Destiffation blähte sich das Salz wie ein Schwamm auf, stiess dann saure Dämpfe aus, welche die Augen

reizten, und welche Melsen's Essigschweselsäure sein sollen.

Das Salz von der ersten dicken Masse wurde zusammengesetzt gefunden aus:

3 3	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	28,31	36	28,88
Wasserstoff	5,00	76	5,06
Sauerstoff	40,00	36	40,48
Schwefelsäure	e 11,05	2	10,72
Bleioxyd	15,40	1	14,92.

Das Salz von der flüssigen Masse wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	24,98	24	25,27
Wasserstoff	4,48	<b>52</b>	4,56
Sauerstoff	35,84	24	36,48
Schwefelsäure	14,11	2	14,10
Bleioxyd	19,62	1	19,59

Die Formel für das erste Salz =  $C^{56}H^{72}O^{50}\ddot{S}$ +  $\dot{P}b\ddot{S} + 2\dot{H}$ .

Die Formel für das zweite Salz =  $C^{2+}H^{+8}O^{2+}\bar{S}$ +  $\dot{P}b\,\ddot{S}+\dot{H}$ .

Der Bleioxydgehalt wurde durch Fällung bestimmt, wozu 0,496 Gr. von dem einen und 0,401 Gr. von dem anderen Salz mit Schweselsäure zersetzt wurden; aber diese Quantitäten sind zu gering, als dass sie zuverlässige Resultate geben könnten. Die Quantität der Schweselsäure scheint so wenig wie die des Wassers besonders bestimmt worden zu sein, sondern sie sind ganz einsach ein Product der Rechnung, ohne Controle.

Das Kalksalz der letzteren Säure wurde ebenfalls untersucht. Es wurde beim Austrocknen klar und wie ein erhärtetes Gummi. Die Formel für die Zusammenbetzung desselben wurde ganz dieselbe, man braucht nur Pb in dem Bleisalze gegen Ca zu vertauschen.

Diese Versuche beweisen unwittersprechlich die Existenz einer Stätkeschwefelsäure, aber auch nichts mehr. Sie sind ohne alle Kritik ausgeführt worden. Blondeau nimmt an, dass die ganze Stärkemasse sich mit der Schweselsäure vereinigt hätte. Er fand, dass sich in dem Syrap ein krystallisirendes Salz bildete, welches er nicht darana abzuscheiden versuchte. Man kann als ausgemacht annehmen, dass Dextrin durch die Schweselsäure aus der Stärke gebildet wurde, und dass alles, was sich von diesem Dextrin nicht mit der Schwesolsaure chemisch vereinigte, neben dem Bleisalze aufgelöst blieb und bei seiner Analyse mit diesem gemengt erhalten und dadurch die Ursache wurde, dass nur ein Theil von der Masse in Krystallen anschoss. Hätte er alle 2 Stunden eine Probe von der gemengten Masse genommen und analysirt, so würde er in 36 Stunden 18 verschiedene Säuren, d. h. Dextrin mit stärke- oder richtiger dextrin-schweselsaurem Bleioxyd in 18 verschiedenen Verhältnissen erhalten Hätte er versucht, die Auslösung des Bleisalzes durch Schweselwasserstoff zu zersetzen, und aus der Lüsung das Dextrin durch Alkohol niederzuschlagen, so ist es wahrscheinlich genug, dass er die Dextrinschweselsäure frei davon in dem Alkohol aufgelöst erhalten, und damit dextrinfreie Salze für die Analyse bätte darstellen können.

Auf diesen losen Grund baut er dann theoretische Ansichten, welche die Isomerie der Stärkeund Zuckerarten betreffen, die aber im Uebrigen ganz verständig sind. Nach seinen Ansichten sind sie polymerische Modificationen, worin er sie alle als bestimmte Multipla von C + 2H + O annimmt, so dass der Milchzucker diese 6 Mal, der Traubenzucker 48 Mal, der Rohrzucker 24 Mal und die Stärke 36 Mal enthält.

Persoz') hat bemerkt, dass die Stärke mit concentrirter Essigsäure gekocht werden kann, ohne dass sie sich auflöst oder verändert. Rocht man sie aber mit einer verdünaten Essigsäure, so geht sie in Traubenzucker über. Auch Rohrzucker wird auf diese Weise in Traubenzucker verwandelt.

Arrow-Root

Oswald ") gibt an, dass wenn die Stärke von Maranth arandinacea, welche im Handel gewöhnlich Arrow-Root genannt wird, mit Kartoffelstärke verfälscht ist, was sehr gewöhnlich der Fall sein soll, dies dadurch erkannt werden kann, dass, wenn man 10 Gran von der Stärke mit 1 Unze Wasser kocht und während des Kochens ein wenig Salzsäure hinzusetzt, ein reizender an Ameisensäure erinnernder Geruch entsteht, welcher nicht mit reinem Arrow-Root hervorgebracht wird.

Zucker.

In Rücksicht auf die Bereitung des Raffinade-Zuckers aus rohem Zucker mit dem möglichst

<sup>\*)</sup> Comples rendus.

<sup>&</sup>quot;) Archiv d. Pharm. XI.

grössten Vortheil hat Schützenbach ') umständliche Vorschriften mitgetheilt, welche die gewöhnlich ausgeführte Zucker - Raffinations - Methode gänzlich abandern. Ibr Zweck besteht darin, dass die Verwandlung des krystallisirenden Zuckers in Syrup verbindert wird. Das Verfahren scheint sehr zweckmässig anagedacht zu sein und soll auch schon an mehreren Orten mit Vortheil angewandt werden. Da dieser Gegenstand ganz in dem Bereiche der Technologie liegt, so muss ich hier auf Schützen bach's Abhandlung verweisen.

Baumann ") hat gezeigt, dass die bekannte rothe Färbung, welche der Zucker mit Arseniksäure bervorbringt, von einer Huminbildung berrührt, und dass die Arseniksägre in verdünntem Zustande ganz dieselbe Veränderung bewirkt, wie andere Säuren. Seine Versuche wurden mit Inulin angestellt, welches durch die Säure zuerst in Zucker überging, und dann in Humin, indem zuerst eine rosenrothe, dann dunkelrothe und zuletzt die gewöhnliche schwarzbraune Färbung entstand. hat auch das Verhalten der Zuckerarten zu einigen Metallsalzen verglichen, wobei sich jedoch nichts eigentlich Neues berausgestellt hat.

Gottlieb "") hat unter Redtenbacher's Zucker mit Leitung die Einwirkung von schmelzendem Kalihydrat auf Zueker untersucht. Es wurden 3 Theile krystallisirtes Kalihydrat geschmolzen und 4 Theil Zucker hineingerührt; unter Entwicklung von Wasserstoffgas wurde die Masse braun, indem sie an-

Kalibydrat.

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII.

<sup>&</sup>quot;) Archiv d. Pharm. XXXVH, 47 und 262.

<sup>&</sup>quot;") Ann. d. Chem. und Pharm. LII, 121.

fangs nach angebranntem Zucker roch und darauf

Meiaceton-

einen mehr aromatischen Geruch annahm. einigen Minuten nahm die hestige Gasentwickelung ab, die Masse wurde dickflüssig, blähte sich auf, und wurde zuletzt steif und farblos oder nur gelblich. Nach dem Auflösen der Masse in Wasser wurde durch Uebersättigen mit Schwesclsäure Kohlensäuregas entwickelt und saures oxalsaures Kali niedergeschlagen. Die davon abgegossene Flüssigkeit gab bei der Destillation ein saures Destillat, welches Ameisensäure, Essigsäure und eine neue Saure enthielt, welche er Metacetonsaure nennt, aus dem Grunde, weil sie auch aus Metaceton bereitet werden kann, wie ich weiter unten anführen werde. Das Destillat wurde im Sieden mit Quecksilberoxyd im Ueberschuss gesättigt, wodurch die Ameisensäure zotstört wurde. Die Quecksilberoxydlösung wurde durch Schwefelwasserstoff zersetzt, und die saure Flüssigkeit mit Natron gesättigt und dann zur Krystallisation verdunstet, wodurch krystallisirtes essigsaures Natron erhalten wurde und eine Mutterlauge von metacetonsaurem Natron, aus welcher der grösste Theil von dem essignauren Natron durch Krystallisation ausgeschieden werden konnte, weil das metacetonsaure Salz sehr schwierig krystallisirt. Aus diesem wurde die Metecetonsäure durch Destillation mit Schwefelsäure erhalten. Die freie Säure hat in ihren physischen Eigenschaften eine solche Achalichkeit mit der Essigsäure, dass sie durch den Geruch und Geschmack schwierig von einander unterschieden werden können.

Die Zusammensetzung dieser Säure wurde durch die Analyse des Silbersalzes bestimmt, was erhal-

ten wurde, als er die heisse Lösung des Natronsalzes mit einer gleich heissen Lösung von neutralem salpetersauren Silberoxyd vermischte, wobei ein wenig Silber reducirt wurde. Die noch beiss filtrirte Flüssigkeit setzte beim Erkalten das metacetonsaure Silberoxyd in glänzenden, weissen, schweren Körnern ab, welche unter einem Mikroscope sich aus strahlig zusammengehäuften Krystallen bestehend zeigten. Durch Verdanstung der Mutterlauge wird noch ein wenig mehr davon Dieses Salz ist wenig empfindlich gegen Licht, so dass es sich in festem Zustande nicht schwärzt, wenn man es mehrere Wochen lang demselben aussetzt. Aber bei + 1000 fängt es an durch die Wärme zersetzt zu werden, indem es braun wird. Es schmilzt dann und verbrennt sehr rubig. Es wurde zusammengesetzt gefunden (C = 75,84) aus:

. (	Gefunden Atome		Berechne	
Kohlenstoff	19,76	6	20,05	
Wasserstoff	2,74	10	2,74	
Sauerstoff	13,54	3	13,24	
Silberoxyd	63,97	1	63,96	

= Åg C<sup>6</sup> H<sup>10</sup> O<sup>5</sup>. Die wasserhaltige Säure ist =  $\stackrel{.}{\text{H}}$  + C<sup>6</sup> H<sup>10</sup> O<sup>5</sup>.

Fällt man das Gemenge von essigsaurem und metacetonsaurem Natron mit salpetersaurem Silberoxyd, so erhält man, wenn dies warm geschieht, beim Erkalten ein Silbersalz, welches in glänzenden Dendriten anschiesst, und welches weder dem essigsauren noch dem metacetonsauren Silberoxyd ähnlich aussieht. Bei der Analyse zeigte sich dasselbe ans gleichen Atomgewichten von diesen beiden Silbersalzen zusammengesetzt.

Ein einziges Mal wurde ein Natron-Doppelsalz angeschossen erhalten, aber es konnte dann nicht wieder bervorgebracht werden.

Da das Metaceton (Jahresb. 1837, S. 333) ebenfalls durch Kali aus Zucker bervorgebracht wird, so hielt Gottlieb die Bildung der Säure bedingt durch eine Oxydation anf Kosten des Wassers, in Folge des Vereinigungstreben des Kali's zu der Er bereitete daher Metaceton, vermischte es mit einer Lösung von zweisach - chromsauren Im ersten Augenblicke et-Kali und destillirte. hitzte sich das Gemische mit hestiger Entwickelung von Kohlensäuregas, so dass ein geräumiges Gefäss erforderlich ist, wenn nicht die Masse über-Nachdem diese nachgelassen hatte, steigen soll. fand die Destillation ruhig statt, und das Destillat war ein Gemenge von Metacetonsäure und Essigsaure, und gab ganz dieselben Producte, wit durch die Destillation der Kalimasse erhalten worden waren, uud welche ausserdem noch besonders mit Genauigkeit analysirt wurden.

Das Metaceton ist = C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O, und es ist also klar, dass die Metacetonsäure durch Aufnahme von 2 Atomen Sauerstoff daraus gebildet wird. Aber das Metaceton ist eine isomerische Modification vom Oenyloxyd (Jahresb. 1840, S. 582), und es wäre daher vielleicht besser, den zusammengesetzten Namen Metacetonsäure gegen Oenylsäure zu vertauschen. Auch verdient es untersucht zu werden, mit dieser Säure durch Schwefelsäure und Zink oenylschwefelsaures Zinkoxyd hervorzubriagen.

Mit Aceton konnte auf ähnliche Weise keist Metacetonsäure erhalten werden.

Casaseca ") hat an Ort und Stelle den Saft von dem Zuckerrohr untersucht, welches auf Cuba in Zuckerrohrs. der Nachbarschaft von Havanna gebaut wird. ausgepresste Saft enthält in 100 Theilen:

Saft des

Rohrzucker 20.94 Kochsalz und Gyps 0,14 Organische Körper, die nicht Zucker sind 0,12 Wasser **78.80** 

Der Saft ist klar, fast farblos mit einem geringen Stich ins Gelbe. Dieses Resultat stimmt sehr nahe mit Peligot's Analyse (Jahresh. 1841, S. 542) überein; aber das Zuckerrohr auf Cuba gibt nicht mehr als 45 bis 57 Proc. Saft, und es enthält 16.4 Proc. Faser, während Peligot in dem Otaheitischen Zuckerrohr nur 10 Proc. Faser fand. Aber Peligot nahm dabei an, dass das Zuckerrohr nur Faser und Sast enthalte, welchen Irrthum Casaseca berichtigt, indem die ausgepresste Masse vicles Andere, als Faser, enthält, was das ausmacht, was man Bagasse nennt.

Hermann ") hat eine vergleichende Unter-Zuckergehaltin suchung über den Zuckergelalt in den weissenden Runkelrüschlesischen Runkelrüben und in der gelben, platten Varietät davon, welche den grösseren Theil ihrer Wurzel über der Erde hat, ausgeführt. Die

Wurzel, welches betrug

6 Unzen = 11,4 Proc. Zucker 13 9,43 23 = 9,55,, ,, " 45 7,43 ,,, "

ersteren enthielten bei einem Gewicht von der

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 39.

<sup>&</sup>quot;) Journ für pract. Chem. XXXIII, 246.

Die gelben, platten enthielten dagegen bei einem Gewicht von

16 Unzen = 5,86 Proc. Zucker

= 5,10,,

Die letzteren sind also bedeutend weniger zuckerhaltig, aber vortrefflich geeignet als Futter für Rindvieh.

Probe auf den in einer Flüssigkeit.

Barreswil ') hat folgende Probe auf den Zuckergebalt Zuckergebalt in einer Lösung angegeben, welche nach vorhergegangener Prüfung branchbar gefunden und von dem Conseil d'administration mit 1000 Franken und mit einer silbernen Medaille belohnt worden ist. Man löst weinsaures Kupferoxyd in kaustischem Kali und bestimmt genau wie viel Oxyd ein bestimmtes Volum von dieser Lösung enthält. Diese Lösung ist dann die Probeffüssigkeit, welche in einer verschlossenen Flasche unverändert ansbewahrt werden kann. Hat man sine Lösung von Zucker, welche Rohrzucker, Fruchtzueker oder Traubenzucker enthält, so werden zwei Proben gemacht. Man giesst ein bestimmtes Volum von der Probeflüssigkeit in ein Gefüss von Glas oder Porcellan, fügt noch mehr kaustisches Kali binzu, um die Operation zu besehleunigen, und erhitzt bis nahe zum Sieden. Daneben wird eine Portion von der zuckerhaltigen Flüssigkeit, welche geprüst werden soll, in einer graduirten Röhre gemessen,' und zwar eine grössere als erforderlich ist, um alles Kupferoxyd zu Oxydul zu reduciren. Davon wird nun so lange aus der Röhre in die ProbeRüssigkeit getropft, als sich aus dieser noch Oxydul niederschlägt, mit der Vor-

<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 301.

sicht, welche bei dieser Probe ersorderlich ist, dass man nämlich genau den Punkt beobachtet, we die Fällung beendigt ist, und er findet statt, wenn ein Tropfen keine gelbe Wolke mehr bildet. - Man sicht dann, wieviel von der Lösung in der graduisten Röhre noch übrig ist, und berechnet nach der bekannten Quantität von dem zu Oxydul reducirten Kupferoxyd die Quantität von Zucker nach einem Tarif, welcher jedoch in dem citirten Journal nicht mitgetheilt worden ist. Was dann Kupferoxydul abgeschieden hat, ist Fruchtzucker oder Traubenzucker. Der Rohrzucker fällt es nicht eher, als bis er in Fruchtzucker verwandelt worden ist. Dies geschieht auf die Weise, dass eine andere abgemessene Portion mit hinzugesetzter Schweselsäure gehocht wird, worauf man diese mit Albali wieder gesättigt auf ähnliche Weise anwendet, wo sie dann eine Fällung von Kupferoxydul bewirkt, sowohl in Folge des primitiven als auch des neu gehildeten Fruchtzuckers, dessen Quantität bekannt wird, wenn man die zuerst erhaltene Quantität Oxydol davon abzieht.

Die Probe kann nicht angewandt werden, wenn die Flüssigkeit Dextrin, Stärke oder andere Stoffe entbält, welche Kupferoxyd reduciren.

Ueber den Mannazucker und über eine damit Mannazucker hervorgebrachte gepaarte Schwefelsäure baben wir und Mannitschwefelsäure. zwei verschiedene Untersuchungen erhalten.

Favre \*) hat den Mannazucker analysist und die Zusammensetzung desselben, übereinstimmend mit älteren Analysen, richtigangegeben  $= C^6 H^{14} O^6$  gefunden.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 71.

Um das Atomgewicht dafür zu bestimmen, erhitzte er eine Lösung von mit Ammoniak vermischtem essigsauren Bleioxyd bis fast zum Sieden, setzte dann eine concentrirte warme Lösung von Mannazucker hinzu, so dass das Bleisalz im Ueberschuss blieb. Dadurch entstand kein Niederschlag. Gefäss wurde verschlossen und erkalten gelassen, wobei sich dann daraus eine Verbindung von Bleioxyd mit Mannazucker in feinen, perlmutterglanzenden Schuppen absetzte, welche in einer kohlensäurefreien Atmosphäre auf ein Filtrum genommen und dann ausgepresst wurden, ohne weiter gewaschen zu werden, weil sie durch Waschen Darauf wurden sie mit dem zersetzt werden. Filtrum über kanstischer Kalkerde in einem luftleeren Raume getrocknet; nachher wurden sie vom Filtrum genommen und ferner über Schwefelsäure getrocknet, während sie dabei allmälig bis zu + 130° erhitzt wurden, wodurch sich sichtbar Wasser entwickelte und die Verbindung gelb wurde.

Der Bleioxydgehalt darin variirte bei 5 Versuchen zwischen 75,0 und 75,46 Proc. Der Verbrennungs-Versuch gab:

· ·	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	12,19	12,12	6	12,16
Wasserstoff	. 1,70	1,67	10	. 1,69
Sauerstoff	10,79	10,82	. 4	10,81
Bleioxyd	75,32	75,39	2	75,34.

Diese Versuche stimmen also völlig mit 2Pb + C<sup>6</sup> H<sup>10</sup> O<sup>+</sup> überein, woraus folgt, dass der krystallisirte Mannazucker = 2H+C<sup>6</sup> H<sup>10</sup> O<sup>+</sup> ist.

Durch Waschen mit kaltem Wasser wurde diese Bleioxyd-Verbindung langsam zersetzt, indem sich Mannazucker mit weniger Bleioxyd in der Flüssigkeit auflöste und eine Verbindung mit mehr Bleioxyd gebildet wurde. Wird sie aber mit siedendem Wasser behandelt und dieses siedend abfiltrirt, so schiesst daraus beim Erkalten die erstere Verbindung an, während Mannazucher mit weniger Bleioxyd aufgelöst bleibt. Er fand darin 67,9 Proc. Bleioxyd, was sich nicht sehr von 3Pb + 2C6H10O+ entfernt, welches 69,5 Proc. Bleioxyd enthält. Aber es kann doch schwerlich als eine bestimmte Verbindung angesehen werden, sondern es ist vielmehr ein Gemenge von PbC6H10O+ mit Pb2C6H10O+. Wenn siedendes Wasser nichts mehr auflöst, so ist der Rückstand eine Verbindung aus 3Pb + C6H10O+, welche bei der Analyse gab:

	Gef	Gefunden		Berechnet
Kohlenstoff	8,88	8,76	6	8,83
Wasserstoff	1,29	1,19	10	1,22
Sauerstoff	7,95	7,70	4	7,84
Bleioxyd	81,88	82,45 .	3	82,11.

Aus allen diesen Verbindungen wurde, wenn man sie durch Schwefelwasserstoff zersetzte, der Mannazucker unverändert wieder erhalten.

Der Mannazucker vereinigt sich mit anderen Basen; aber da diese Verbindungen nicht krystallisiren, so können sie nicht zu analytischen Bestimmungen angewandt werden. Er verträgt das Sieden mit überschüssigem kaustischem Kali, aber er gibt bei der trocknen Destillation mit Kali oder Kalk Metaceton, gleichwie Zucker, aber ohne Einmengung von Aceton. Auch hat er nach diesen Versuchen von Favre eine solche Zusammensetzung, dass zu dieser Bildung nur erforderlich ist, dass Wasser und 3 Atome Sauerstoff abge-

schieden werden. Ist Favre's Ansicht richtig, so muss er bei der Destillation mit Schweselsäure und chromsaurem Kali ebensalls Metacetonsäure geben, weil er das Radical dieser Säure enthält. Der Mannazucker schmilzt bei + 1660, ohne sein Gewicht zu verringern, worauf er bei + 1620 krystallinisch erstarrt. Er reducirt sehr rasch Silberoxyd.

Mit Schweselsäure vereinigt sich der Mannazucker zu einer gepaarten Säure, unter Entwickelung von Wärme, aber ohne dass er sich dabei färbt. Sobald er völlig darin aufgelöst ist, wird die Masse mit Wasser verdünnt, mit Kreide gesättigt, filtrirt, und mit essigsaurer Baryterde vermischt, um die Flüssigkeit von der Schweselsäure des aufgelösten Gypses zu besreien.

Aus der filtrirten Lösung wird dann ein basisches Bleisalz niedergeschlagen, indem man dreifach-basisches essigsaures Bleioxyd hineintropft. Der Niederschlag wird mit siedendem Wasser so lange gewaschen, als das Waschwasser noch Spuren von essigsaurem Bleioxyd mitführt.

So ausgewaschen ist dieses basische Salz weiss, unlöslich in Wasser, leicht löslich in sehr verdünnten Säuren, ohne dass sich dabei Kohlensäuregas entwickelt und ohne schwefelsaures Bleioxyd ungelöst zurückzulassen, was sich aber doch darin beim Kochen der Lösung bildet. Das Salz enthält nach Favre keine Spur von Essigsäure.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gef	unden .	Atome	Berechnet
5,98	6,09	6	6,91
0,85	0,79	10 .	0,83
1,30	1,36	4	1,97
13,30	12,91	2	13,37
88,17	87,85	4	87,82,
	5,98 0,85 1,30 13,30	0,85 0,79 1,30 1,36 13,30 12,91	5,98 6,09 6 0,85 0,79 10 1,30 1,36 4 13,30 12,91 2

 $=2Pb^2\ddot{S}+C^6H^{10}O^4.$ 

Wird dieses Salz durch Schweselwasserstoff zersetzt, so erhält man die Säure in der Lösung, welche sich im Exsiccator concentriren lässt, aber nicht das Sieden verträgt, indem hierbei Schweselsäure frei wird. Die concentrirte Säure sällt nicht die Salze von Baryt oder Kalk, was aber nach dem Kochen stattsindet.

Ueber diese Säure werden fortgesetzte Versuche versprochen.

Aehnliche Versuche über diese Säure sind gleichzeitig von Knop und Schnedermann\*) in Göttingen angestellt worden. Auch diese analysirten den Mannazucker und fanden dessen Zusammensetzung am besten mit der längst angenommenen Formel übereinstimmend.

Die Mannitschweselsäure brachten sie auf dieselbe Weise, wie Favre, hervor, sättigten die Lösung theils mit kohlensaurem Baryt und theils mit kohlensaurem Bleioxyd, brachten damit neutrale Salze von Kali, Natron, Baryt und Bleioxyd hervor und analysirten alle diese, sowohl durch Verbrennung als auch durch Bestimmung des Gehalts an Basis darin. Bei allen diesen Analysen, von denen ich als Beispiel nur die Zahlen von einer anführen will, wurde die Zusammensetzung der Formel 2R S<sup>2</sup> + C<sup>8</sup>H<sup>14</sup>O<sup>6</sup> oder 2R S + C<sup>8</sup>H<sup>14</sup>O<sup>6</sup> S<sup>2</sup> entsprechend gesunden.

Die Aualyse des Kalisalzes gab:

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. w. Pharm. LI, 432.

(	elunden	Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	14,13	8	13,44	
Wasserstoff	2,40	14	1,95	
Sauerstoff	40,64	18	40,24	
Schwefel	17,45	4	17,99 -	
Kali	25.38	2	26.30.	

Allerdings binkt das Resultat der Rechnung etwas, was auch bei den übrigen Analysen der Fall ist. Aber es ist klar, dass ihre Resultate mit denen von Favre unvereinbar sind. Da es nicht zu vermuthen ist, dass auf der einen Seite in den Analysen ein Fehler begangen worden ist, so muss die Ursache in einem dabei stattgefundenen, auf irgend einer Seite nicht beobachteten Umstande gesucht werden. Vergleicht man in diesen Analysen die Kohlenstoffgehalte mit dem Schwefelsäuregehalte, so ergibt es sich, dass in Favre's Salze 100 Theile Kohlenstoff 222,5 Th. Schwefelsaure, und in Knop's und Schnedermann's Salze 423,33 Th. Schwefelsäure entsprechen, was nicht völlig doppelt so viel ist. Dann liegt die Frage zu beantworten vor: gibt nicht der Mannazucker mit Schweselsäure zwei Säuren, in welchen die eine doppelt so viel Schwefelsäure wie die andere enthält, und von denen Fayre, durch die von ihm angewandte Bereitungsmethode des basischen Bleisalzes nur die eine, und Knop und Schnedermann ein Gemenge von beiden, aber die Schwefelsäure haltigere in einem überwiegenden Verhältnisse erhalten haben, worzus das Hinkende in der Uebereinstimmung zwischen Rechnung und directem Resultat folgen könnte?

Die Letzteren nehmen auf den Grund ihrer Versuche an, dass die Zusammensetzung des Manna-

١

zuckers mit . C<sup>8</sup> H<sup>18</sup> O<sup>8</sup> und wahrscheinlich mit H + C<sup>8</sup> H<sup>16</sup> O<sup>7</sup> ausgedrückt werden müsse. Aber hierzu haben alle mit dem Mannazucker angestellten Analysen ungefähr † Proc. Kohlenstoff zu viel gegeben, und dagegen einen Wasserstoffgehalt, welche der alten Formel entspricht.

Mannitschwefelsaures Kali wird erhalten, wenn man die Lösung des Bleisalzes genau mit schwefelsaurem oder kohlensaurem Kali ausfällt. trocknet dann zu einer gummiähnlichen, gesprungenen Masse ein. Das Natronsalz verhält sich eben so. Das Ammoniumoxydsalz wird leicht beim Eintrocknen zersetzt, aber es ist den vorhergehenden ähnlich. Das Barytsalz kann durch vorsichtige Verdunstung in körnigen Krystallen angeschossen erhalten werden, wobei sich aber leicht schweselsaurer Baryt bildet. Am besten ist es, eine warme Lösung mit warmem Alkohol bis zur anfangenden Fällung zu vermischen, worauf es beim Erkalten in Gestalt von Körnern anschiesst. In der Hitze des Wasserbades wird es braun. Das Bleioxydsalz krystallisirt nicht, sondern es wird gummiähnlich, aber es zersetzt sich noch leichter als das Barytsalz. Durch Alkohol wird es in ölähnlichen Tropfen abgeschieden, welche im luftleeren Raume zu einer durchscheinenden, gelblichen, in der Lust wieder zerfliessenden Masse eingetrocknet werden können. Die Salze von Kupferoxyd und von Silberoxyd sind eben so leicht löslich, werden aber noch leichter zerselzt.

Inzwischen wird eine wiederholte Untersuchung nothwendig.

Mannazucker

Knop und Schnedermann ") haben ferner in verschiede- den Mannazucker in Agaricus piperatus gefunden, worin er in grosser Menge enthalten ist. house \*\*) hat ihn in folgenden Seegewäcksen gefunden: Laminaria saccharina, worin 12,15 Proc. enthalten sind, so dass er mit Vortheil daraus bereitet werden kann; Laminaria digitata und Halydris silignosa enthalten 5 bis 6 Proc.; Rhodomenia palmata enthält 2 Proc.; Fucus vesiculosus enthält 1-2 Proc. Alaria esculenta, Fucus serratus und Fucus nodosus enthalten ihn ebenfalls.

> Riegel \*\*\*) hat ihn in Cantharellus esculentus und in der Clavellaria coralloides gefunden.

Mannazucker Quecken entbalten.

Dagegen hat Stenhouse +) angegeben, dass ist nicht in den der in Nadeln krystallisirende Körper, welchen Pfaff mit siedendem Alkohol aus dem Wasserextracte der Wurzel von Triticum repens ausgezogen hatte, nicht Mannazucker ist, sondern ein saures Kalisalz, welches er für saures oxalsaures Kali hält.

Gummi und Pflanzenschleim.

Schmidt 1-1) hat in Giessen eine sehr aufklärende Arbeit über Gummi und Pflanzenschleim ausgeführt. Er analysirte diese Körper erhalten aus Gummi Tragacanthae, G. Cerasorum, Salep, Semen Cydoniorum, Sem. Psyllii, Sem. Lini, Radix Althaese, Salvia - Arten, Radix Symphiti und von Sphaerococcus crispus. Alles darans in kaltem Wasser lösliche Gummi oder Schleim hatte die Zusam-

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 243.

<sup>&</sup>quot;) Das. LI, 349.

<sup>&</sup>quot;") Jahrb. der Pharm. V, 287.

<sup>†)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. Ll, 29.

<sup>††)</sup> Das. S. 354.

meusetzung der Stärke oder von Gummi arabicum = C12 H20 O10, und das in kaltem Wasser Unlösliche aber damit Ansquellende (Bassorin) hatte die Zusammensetzung der Stärke oder des Gummi's. getrocknet bei + 1800, nämlich =  $C^{12}$  H<sup>18</sup> O<sup>9</sup>. Sowohl die ersteren als auch die letzteren Körper liessen sich durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Dextrin und in Zucker verwandeln.

Ich halte es für überflüssig, aus dieser wichtigen Arbeit mehr als das Hauptresultat anzufükren, und verweise in Betreff der Analyse einer jeden verschiedenen Gummiart auf die Abhandlung. Es sind darin verschiedene panzenphysiologische Ansichten entwickelt, welche aber ausser den Grenzen dieses Jahresberichts liegen.

Fromberg") hat einige Untersuchungen über Metapektin-Fremy's Metapektinsäure (Jahresb. 1842, S. 277) ausgeführt, welche durch fortgesetztes Kochen des Pektins mit Alkali oder mit Säure gebildet werden soll. Dabei fand er Frem y's Angabe bestätigt, dass das Pektin durch Kochen mit Alkali seine Unlöslichkeit in Wasser verliert, so dass es sieh dann nicht mehr durch Essigsäure daraus niederschlagen lässt. Nach halbstündigem Kochen mit koblensaurem Natron und Sättigen der Flüssigkeit mit Essigsäure, bis sie sauer reagirte, bewirkte essignaures Bleioxyd darin einen Niederschlag, welcher, wohl ausgewaschen und getrocknet, ans 41,39 Theilen Bleioxyd und 58,61 Th. Pektinsäure bestand, welche letztere aus C12H16O10 zusammengesetzt war (vergl. Jahresbericht 1845, S. 371). Das Verhältniss zwischen dem Sauerstoff

<sup>\*)</sup> Scheikundige Onderzoekingen, II, 215.

in dem Oxyd und in der Saure ist von der Art, dass die Saure 40 Mal so viel Sauerstoff als das damit verbundene Bleioxyd enthält, und dass das Ganze mit Pb C13 H16 Q10 ausgedrückt werden könnte. Darauf wurde eine andere Portion Paktin 7 Stunden lang mit kohlensaurem Natron im Ueberschuss gekocht, und dadurch wurde auf ähnliche Weise ein Niederschlag erhalten, welcher aus 46,43 Theilen Bleioxyd und 53,87 Th. Saure heatand, woria sich der Saugratoff des Oxyda zu dem der Säure = 1:8 verhielt. Es glückte ihm nicht, eine an Bleiaxyd reichere Verhindung, als diese, hervorzubringen, oder im Uebrigen Fremy's Angaben über die Metapektinsäure zu bestätigen.

Pektin und des-

Choduew ") hat, in Liebig's Laboratorium, sen Verände- Untersuchungen über Pektin, Pektinsäure und Metapektinsäure in der Absieht angestellt, um die noch unsicheren Data über die Zusammensetzung und Sättigungscapacität dieser Körper zu erforschen, und diese Untersuchungen haben sehr bemerkenswerthe Resultate ergeben.

> Das Pektin hereitete er theils aus Birnen oder Aenfeln und theils aus weissen Rüben. Wenn es aus dem ausgepressten Birnsast mit starkem Alkohol ausgefällt, dann mit Spiritus ausgewaschen und ausgepresst wurde, so war es etwas röthlich gefärbt (welche Farbe auch die von Fromberg analysirten Bleiniederschläge hatten), enthielt 8,5 Proc. Asche, und gab bei der Analyse, nach Abzug des Gewichts der Asche, Zahlen, welche mit denen von Framberg angegehenen übereinstimmten. Aber da dieser Gehalt an Asche einen

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 355.

Gehalt an fremden Selsen auswies, so konnte das Resultat nicht die sichtige Zusammensetzung des Pehtins darlegen.

Br veränderte daher die Bereitungsmethode des Pektins auf die Weise, dass er das mit Alkohol susgefällte Pektin wieder in Wasser anflöste, die Lösung mit Salzsäure vermischte, um die darin vorhandenen Salze zu zersetzen, und dass er es dann wieder mit Alkohol ausfällte und auswusch. Nach dem Auspressen und Trocknon kildete es dann eine harte Masse, die sich schwierig zu Pulver zerreiben liess, welche sich im Wasser auflöste, und welche beim Verbrennen 1,59 Proc. Asche zurückliess, die keine Kohlensäure enthielt, und welche dem grössten Theile nach phosphorsaures Eisenoxyd war. Das so bereitete und bei + 120° getrocknete Pektin gab bei der Analyse (C = 75,84):

	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	43,70	43,79	28	44,09
Wasseratoff	5,63	5,41	42	5,51
Saucratoff .	50,67	50,80	24	50,40

Dieses Pektin gab Niederschläge mit essigsnurem Bleiexyd und mit essigsaurem Eupferoxyd, die nicht von constanter Zusammensetzung erhalten worden. Die Bleiexydverbindung enthielt ein Mal 23,0 und ein anderes Mal 30,45 Proc. Bleiexyd. Mit Hülfe von Kali reducirte es aus schwefelsaurem Eupferoxyd das Oxyd au Oxydal.

ansgehocht und die gebildete Lüsung durch Leinwand filtrirt. Aus dieser nun trüben Flüssigkeit wurde die Pektinsäure durch Salzsäure niedergeschlagen, gut ausgewaschen, zuerst mit sanrem und dann mit reinem Wasser, und zuletzt mit Alkohol, woranf sie ausgepresst und in Ammonisk aufgelöst wurde. Die Lösung ging nun leicht farbles und klar durch Papier, und nach diesem Filtriren wurde sie mit Salzsäure vermischt, die dadurch ausgefällte Pektinsäure gewaschen, zuerst mit saurem und dann mit reinem Wasser und zuletzt mit Alkohol. Das Waschen zuletzt mit Alkohol hat den Vortheil, dass wenn die Mineralsäure durch das Wasser weggeführt worden ist, die Pektinsäure zu einer schwierig auszuwaschenden Gallert aufquillt, welche Gelatinirung der Alkohol verhindert, so dass man die Säure als eine faserige, holzähnliche Masse erhält, die sich leicht auspressen und trocknen lässt. Sie ist farblos, aber wird sie lange Zeit bei + 120° erhalten, so nimmt sie einen Stich ins Gelbe an. brennt ohne sich aufzublähen, und läset dabei nicht völlig 1 Proc. Asche zurück, die hauptsächlich phosphorsaures Eisenoxyd ist. Sie ist in siedendem Wasser wenig oden nicht löslich, aber leicht und ohne Färbung in verdünnten Alkalien, und die Lösung darin gibt mit allen nuorganischen Salzen, Quecksilberchlorid ausgenommen, gallertartige Niederschläge. Nach verschiedenen Bereituags-Operationen erhalten warde sie zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden		unden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	42,25	42,39	14	42,42
Wasserstoff	5,29	5,13	20	5,05
Sauerstoff	52,46	52.48	13 ·	52,53

Choduew glaubt jedoch, dass die Atomen-Anzahl doppelt so gross sei, wodurch die Säure nach der Manier der Giessener Schule zu einer zweibasischen wird.

Pektinsaure Salze werden auf mehrfache Weise erhalten. Am besten fand es Chodnew, dass man die Lösung der Säure in einem Alkali mit Chlorbarium niederschlägte Der dadurch gebildete gallertartige Klumpen wird in der Flüssigkeit mit der Hand gesasst und ausgepresst, dann mit reinem Wasser angerührt und auf dieselbe Weise noch mehrere Male ausgepresst. Dadurch geht die gallertartige Beschaffenheit verloren, und er bekommt dieselbe faserige holzähnliche Beschoffenheit wie die Saure, so dass er sich dann leicht und vollständig auf einem Filtrum auswaschen lässt. Diesen Handgriff schreibt Chodnew für alle gefällten pektinsauren Salze vor. Nach dem Trocknen sind sie dann leicht zu pulverisiren. Barytsalz wird durch Digestion mit überschüssigem kohlensaurem Ammoniumoxyd zersetzt, um daraus die Baryterde abzuscheiden. Die Flüssigkeit wird filtrirt und freiwillig verdunsten gelassen, wobei das kohlensaure Ammoniumoxyd weggeht. Hierauf wird diese Lösung des Ammoniumoxydsalzes zur Fällung des Salzes von jeder beliebigen Basis angewandt. Auch lassen sich die Salze von Kali und Natron mit Vortheil dazu anwenden, welche so bereitet werden, dass man die Säure in dem Hydrat des Alkali's bis zur Sättigung auflöst, die Lösung filtrirt, das Salz mit Alkohol ausfällt und mit Alkohol answäscht. Diese Salze werden zwischen + 150° und + 160° gelbbraun.

Das Kalisalz, auf diese Weise bereitet, ist nach dem Trocknen bei + 1909 faserig, halzig, und es läset sieh kaum zu Pulver serveihen. Beim Verbrennen bläht es sich etwab auf, was auch mit dem Natronsalse der Fall ist, aber nicht mit den übrigen. Es ist löslich in Wasser und die Lösung ist völlig neutral.

Das Natronselz verleitt sich eben so.

Das Ammoniumoxydsale chemials, aher es wird durch Trackaen bei + 100° sauer und rethinnun, und es löst: sich dann mit dieser Farbe in Wasser auf.

Das Burytsulz ist ein gelatinbier Niederschleg. Es wurde nach dem Trocknen bei + 1900 analysist und zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden.	Aleme	Berechne
Kohlenstoff	30,58	14	30,50
Wasserstoff			3,69
Sameratoff	37,90	13,,	38,13
Baryterde	27.88	1. 1.	27.68

 $= \dot{B}_a + C.14 \Pi^{20} O.13.$ 

Das Kalksak verhält sich ganz eben so und gab bei der Verbrennungs-Auslyse eben so befriedigende Resultate.

Das Bleioxydsals fällt kalt gallertartig und neutral nieder. Durch siedende Fällung erhält man aber ein basisches Salz, welches ein verschiedenes Ausehen hat, und welches er eben so zusammengesetzt fand, wie das letztere von Fromberg, insofern, dass es 46,13 bis 46,32 Proc. Bleionyd enthielt. Bei der Verbrennungs-Analyse gab es:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kehleistoff	23,06	28	23,38
Wasserstoff	2,55	<b>38</b> ·	2,63
Saucrstoff	28,07	25	27,72
Bleiexyd	46,32	<b>3</b> `	46,37

= 2(PbC1+H18O12) + PbH. Aber für diese Formel hat er 1 Acquivalent Wasserstoff und 1 Atom Sanerstoff in der Säare zu viel bekommen, was er mit der Annahme von 1 Atom Wasser rechtfertigt. Dessen ungeschtet hält er sie doch stir sehlerhaft, aber er stellte keine neue Anslyse mit diesem Salze an.

Das Silberurydealz muss mit völlig neutralem salpetersauren Silberoxyd gefählt werden. Der geringste Ueberschuss an Sulpetersaure veraulasst die Bimmengung von freier Poktinsaure. Be ist den übrigen ähnlich und wurde zwammengesetzt gefunden aus:

G	efunden Atome		Bérechne	
Koblenstoff	26,45	14	26,73	
Wasserstoff	3,10	20	3,18	
Saverstoff	33,75	13	33,13	
Silberoxyd	36,70	1	36,96	

 $= Ag + C^{14} H^{20} O^{15}$ .

Eine andere Art-Abanderung des Pektins wurde von Chodnew erhalten, als er die zerriebenen, wohl ausgepressten, gewaschenen und wieder ansgepressten Rüben mit einer sehr verdünnten Salzsäure kochte, und die abfiltrirte, schwach opalisirende Lösung mit Alkohol ausfällte, den Niederschlag mit Alkohol und darauf mit Aether answusch und dann trocknete. Das Kochen mit Salzsäure hat keinen anderen Antheif an der Ausziehung der Säure, als dass sie die Kalkerde weg-

Pektinige Säure, nimmt, mit welcher dieselbe verbunden ist, und welche sie unlöslich macht. Wird die zerriebene und ausgewaschene Rübenmasse mit einer weniger stark verdünnten Salzsäure ange rührt, dann in der Kälte einige Stunden lang stehen gelassen und die Masse dann ausgepresst, so löst sich die neue Varietät in darauf gegossenem siedenden Wasser auf, so dass sie sich durch Alkohol daraus niederschlagen lässt. Sie bildet dann nach dem Trocknen bei + 120° eine farblose, faserige, holzige Masse, die sich nicht zu Pulver zerreiben lässt, welche sich aber sowohl in reinem als auch in alkalischem Wasser auflöst. Sie hat den Namen pektinige Säure erhalten.

Ihre Lösung in Wasser reagirt schwach sauer. Kali fällt daraus, wenn man sie damit übersättigt, eine Gallert, eben so Kalkwasser. Salpetersaures Silberoxyd gab keinen Niederschlag, aber sie nahm eine dunkle braunrothe Farbe an, ohne trübe zu werden.

Sie wurde zi	ısam m	engeselzt	gefun	den aus:
	Geft	anden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	43,02	42,92	28	43,18
Wasserstoff	5,72	5,59	42	5,39
Sauerstoff	51.26	51.49	25	51,22

Die Salze dieser Säure bestehen, wie wir nachher sehen werden, aus R + C<sup>28</sup> H<sup>40</sup> O<sup>24</sup>, folglich weist die nun angeführte Analyse = H + C<sup>28</sup> H<sup>40</sup> O<sup>24</sup> aus.

Das Silberoxydsalz wird erhalten, wenn man eine Lösung von der pektinigen Säure in Wasser mit nentralem salpetersauren Silberoxyd im Ueberschuss vermischt und dann Alkohol hinzufügt, wodurch sich das Salz gallertartig abscheidet. Nach dem Asswaschen mit Alkohol ist es farblos, aber es nimmt bei + 100° einen Stich ins Rothe au.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden Atom		Berechnet
Kohlenstoff	33,62	28	34,86
Wasserstoff	4,12	40	4,03
Sauerstoff	39,00	24	38,57
Silberoxyd	23,26	1	23,40.

Das Bleioxydsalz wird durch essignaures Bleioxyd ans einer Lösung der pektinigen Säure in Wasser niedergeschlagen, und ist bei dem Fällen gallertartig.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	33,79	34,25	28	34,17
Wasserstoff	4,13	4,32	40	4,07
Saucratoff	39,98	39,28	24	39,07
Bleioxyd	22,10	22,15	1	22,69.

Die pektinige Säure unterscheidet sich in der Zusammensetzung von 2 Atomen Pektinsäure durch 2 Atome Sauerstoff weniger, als diese enthält, oder wenn diese analysirten Verhindungen, wie es sehr wahrscheinlich ist, 2 Atome pektinige Säure = 2C14 H20 O12, enthalten baben, durch 4 Atom Sauerstoff. Davon ist der Name pektinige Säure abgeleitet worden.

Von dem Pektin unterscheidet sie sich durch 1 Aequivalent Wasserstoff weniger, und es wäre vielleicht möglich, dass, da die Analyse des ersteren nicht recht sicher ist, beide eine gleiche Zusammensetzung haben, dass aber in die pektinige Säure durch die Behandlung mit Salzsäure 1 Atom Wasser in chemische Verbindung eingetreten ist. Chodnew betrachtet die Uebereinstimmung in der Zusammensetzung als nicht sehr unwahrscheinlich, aber er glaubt doch, dass der Name pektinige Säure beibehalten werden müsse. Dies ist um so richtiger, als sie dann wohl isomerisch, aber nicht identisch sind, da sich das indifferente Pektin nicht chemisch mit Wasser vereinigt.

In Betreff der Pektinsänze glaubt Chodnew, dass sie nicht als solche in den Pflanzen enthalten, sondern ein Product der Wirkung des Alkali's sei. Denn werden die ausgepressten Rüben mit Ammoniak gekocht, so ist in der dadurch erhaltenen Lösung nichts enthalten, was durch Säuren oder Alkohol gelatinirt, indem das Ammoniak nieht die Stalksake zersetzt. wenn man nach dem Ausziehen der pektinigen Säure durch Kochen mit verdännter Salzsäure den ungelösten Rückstand auswäscht und ihn dann mit kaustischem Kali auskocht, so erhält man in diesem eine andere gelasinirende Saure aufgelöst, welche nach dem Ausfälten mit Salssäure, Waschen mit Alkohol und Aether, und Trocknen bei + 4200 zusammengesetzt gefünden wurde aus:

	Gefunden		Gefunden Atome		Berechnet	
Kohlenstoff	41,52	41,39	28	41,68		
Wasserstoff	4,75	4,92	38	4,71		
Saucrstoff	53,73	53,69	27	53,61.		

Sie enthält also 1 Aequivalent Wasserstoff weniger und 1 Atom Sauerstoff mehr als 2 Atome Pektinsäure. Er nennt sie Ueberpektinsäure. Die Pektinsäure kann dann augeschen werden, als entstanden aus 1 At. Ucherpektinsäure = 28C+38H+250 4 Atome Pektinsäure = 56C+80H+520

Es ist daher sehr zu bedauern, dass dieser neue Körper nicht eben so ausführlich untersucht worden ist, wie die vorhergehenden. Es ist keins von seinen Salzen mit irgend einer Basis analysirt und kein Begriff von seiner Sättigungscapseität gegeben worden.

Als Beweis der Richtigkeit seines Schlusses hinsichtlich der Bildung der Pektinsäure führt er an, dass sich die pektinige Säure durch schwaches Erwärmen mit kaustischem Kali in Pektinsäure verwandelt. Der dann daraus mit Säure abgeschiedene gelatinöse Körper gab bei der Verbrennungs-Analyse ganz die Zusammensetzung der Pektinsäure. Aber wenn

2 Atome Pektinsäure sind = 28C+40H+260 and 1 Atom pektinige Saure = 28C+40ff+240, und der Unterschied also wird = so hätte durch Versuche gezeigt werden müssen, woher dieser Sauerstoff gehommen ist. Umsetzung kann dies hier nicht geschehen sein, wie im vorhergehenden angenommen wird, dass cs bei der Bildung der Pektinsaure aus Pektin und Ueberpektinsäure stattfinde. Der Versuch hätte ausweisen Müssen, dass Sauerstoff ganz rasch aus der Luft aufgenommen worden ist, aber ein hierüber angestellter Versuch wird nicht an-Findet aber eine solche Absorption statt, so beweist der Versuch nichts für die Bildung des Pektinsaure aus Pektin und Ueberpektinsäure, - Mit einem Wort, dieser zuletzt augeführte Theil der Untersuchung muss weiter verfolgt werden, um recht klar zu werden.

Er hat ferner ausgemittelt, dass unreise Früchte, z. B. unreise Stachelbeeren, nicht Pektin, sondern pektinige Säure enthalten.

Die Masse, welche von Aepfeln, Birnen und Rüben zurückbleibt, nachdem sie mit verdünnter Salzsäure, kaustischem Kali, Alkohol und Aether behandelt worden ist, ist ein in diesen Flüssigkeiten unlösliches Zellgewebe, welches eine pektinartige Zusammensetzung hat. Sie wurde nach dem Trocknen bei + 115° zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden		Atome	Berechnet	
	Rüben	Aepfel			
Kohlenstoff	45,97	45,94	28	45,90	
Wasserstoff	6,13	6,25	44	6,01	
Sauerstoff	47,90	47,83	<b>22</b> .	48,09.	

Sie enthielt sehr wenig Asche = 0,45 Proc., welche abgezogen wurde. Auch diese analytische Untersuchung muss genauer geprüft werden, weil die Zusammensetzung so nahe mit der des Zellgewebes, welches die Stärkekörner umkleidet, zusammenfällt, dass man wohl eine geringe Einmengung von noch nicht ausgezogenem incrustirenden Stoff vermuthen kann.

Zwischen allen diesen Körpern stellt er nun folgende Vergleichung auf:

Pektinartiges Zellgewebe	=28C+44H+290
Pektin	= 29C+42H+240
Pektinige Säure, wasserhaltige	= 28C+49H+250
Pektinsäure .	== 98C+40H+260
Ueberpektinsäuse	=98C+38H+270

Die von Fremy angegebene Metapektinsäure konnte Chodnew eben so wenig wie Fromberg hervorbringen, wenigstens nicht als einen mit dem Pektin isomerischen Körper. Fremy gab an, dass sie sowohl durch Kochen mit verdünnten Säuren als auch durch Kochen mit kaustischem Alkali ge-Mit Säuren erhielt Chodnew bildet werde. Zucker, Ameisensäure und Huminsäure. Durch längeres Kochen mit kaustischem Alkali hatte zwar eine solche Veränderung stattgefunden, dass Essigsäure in den meisten Fällen nichts niederschlug, dass aber Mineralsäuren weisse Flocken abschieden, und sich in der Kalilösung eine neugebildete Säure von anderer Art befand, welche Chodnew noch nicht genauer untersucht hat, von der er aber vermuthet, dass sie Aepfelsäure sei, so dass künstig wohl die Metspektinsäure gestrichen werden kann.

Mulder") hat den Pflanzenleim analysirt, von Pflanzenleim. dem ich schou früher im Jahresberichte 1843, S. 266, Analysen von Scheerer und Jones mittheilte. Das Mehl von Waizen wurde mit Wasser ausgeknetet und die dadurch von löslichem Albumin, Stärke, Gummi und Zucker befreite Masse mit Alkehol behandelt, worin sieh der Pflanzenleim auflöste. Aus der abfiltrirten Lösung in Alkohol wurde dann derselbe durch Wasser niedergeschlagen, worauf er, zur weiteren Reinigung, nech 2 Mal in Alkohol aufgelöst und durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen wurde. Darauf wurde er bei + 130° getrocknet. In diesem Zustande enthält er so wenig unorganische Stoffe,

<sup>\*)</sup> Scheik. Onderzoek., II, 154.

dass seine Asche auf & Tausandtheil von seinem Gewichte betrug.

Der Pflanzenleim wurde durch Salpetersüne zersetzt und die dadurch gebildete Schwefelsäure durch Chlorbarium niedergeschlagen. Der erhaltene schwefelsaure Baryt entsprach bei einem Versuche 0,57 und bei einem zweiten 0,62 Proccat Schwefel.

Nach dem Filtriren wurde der Ueberschuss an Baryt durch Schwefelsäure ausgefällt und ein Stück gewogenen Eisendrahts in der Flüssigkeit aufgelöst, durch kaustisches Ammoniak wieder niedergeschlagen und das Eisenoxyd geglüht. Es wog genau so viel, als es nach dem angewandten Gewicht Eisen wiegen musste, so dass also keine Phosphorsäure in der Flüssigkeit enthalten war. Es ist demnach klar, dass der Pflanzenleim keinen Phosphor enthält.

Durch die Verbrennungs-Analyse wurde das Ganze zusammengesetzt gefunden aus (C=76,43):

Gefunden		Atome	Berechnet	
Kohlenstoff			200	54,89
Wasserstoff			310	6,94
Stickstoff	•	15,71	<b>5</b> 0	15,90
Sauerstoff	21,68	21,93	60	21,55
Schwefel	0.57	0.62	1	0,72.

Die gefundenen Zehlen liegen ungeführ mitten zwischen den Resultaten von Scheerer's und Jones's Analysen, und sie weisen aus, dass der Pflanzenleim aus 5 Atomen Protein besteht, verbunden mit 4 Atom Schwefel. Wir haben also folgende Proteinverbindungen mit Schwefel and mit Phosphor

```
15 Protein + S
Krystallin (aus dem Auge)
                          40
Casein
                              ..
Pflanzenleim
                          10
                                   +2S
                          40
                                   +S+P
Fibrin
                               ••
Albumin (aus Hühnereiern) 10
                                   +S+P
Albumin (aus Serum)
                          10
```

Liebig ') hat ausgerechnet, dass das Albumin Pflanzen-Albuin den Pflanzen entstehen kann aus:

60H + 340

4 Atomen Zucker = 48C+ 96H+480
6 Aequival. Ammoniak = 36H +12N
= 48C+132H+480+12N,
indem davon 4 Atome
Sauerstoff and 30 At.

Sauerstoff and 30 At.
Wasser austreten

wornuf 1 At. Protein

übrig bleibt =48C+ 72H+140+12N.

In Betreff dieser Berechnung kann viel gesagt werden, sowohl in Rücksicht auf dieselbe im Besonderen, als auch in Betreff der Rechnenlust der Probabilitäts-Physiologen im Allgemeinen. In Betreff des Speciellen bei dieser Berechnung, so hat Mulder gezeigt, dass das Atom des Proteins die Grundstoffe zwar in ungeführ derselben procentischen Quantität enthält, aber nicht in den von Liebig angenommenen Atomzahlen, sondern, wie wir auch schon vorhin gesehen haben, = 40C+62H+10N+12O, und dies hat Mulder bewiesen durch die Quantitäten Protein, welche sich mit dem Atomgewiehte von Bleiexyd, Schweselsäure, chloriger Säure, und mit hinnukommenden Sauerstoffatsmen zu Bi- und Trioxyprotein, u. s. w., vereinigen.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. LI, 286.

Es scheint schwierig erklärbar zu sein, wie ein so ausgezeichneter Chemiker, wie Liebig, solchen Thatsachen zuwider, deren Unriebtigkeit er nicht dargelegt hat, bei einer willkührlich angenommenen Formel-Berechnung beharrt, ohne sich auf irgend einen dieselbe bestätigenden Sättigungs-Möge Liebig oder seine Versuch zu stützen. Schüler erst durch gute Versuche darlegen, dass das Protein in seinen bestimmten Verbindungen auf 1 Atom von einem unorganischen Körper 48 At. Kohlenstoff enthält; unterdessen aber muss das Beharren bei seiner Formel als ein Vorsatz angesehen werden, eine in dem Laboratorium zu Giessen ausgerechnete Formel nicht zu verändern, wiewohl ihr durch unbestrittene Thatsachen widersprochen wird; eine Festigkeit im Vorgesassten, die sich auch in vielem Anderen zeigt, z. B. in der fortwährenden Anwendung des in dem Laboratorium zu Giessen bestimmten, deutlich zu hohen Atomgewichts für den Kohlenstoff = 75,84. — In diesem Falle findet nun der Umstand statt, dass wenn Mulder's Formel die richtige ist, wie Thatsachen bis jetzt darlegen, so taugt die ganze Rechnung zu nichts, sondern muss ganz umgesetzt werden, obgleich, wie Kohlrausch') in seiner Kritik der Liebig'schen Rechnenweise richtig bemerkt, es nichts gibt, für dessen Bildung man nicht eine Probabilitäts-Rechnung bekommen kann, wenn man cia Oxyd von Kohlenstoff und Wasserstoff, Ammoniak, Wasser und Sauerstoff aus der Luft anwendet und sich dann die Freiheit nimmt, nach dem

<sup>\*)</sup> Physiologie und Chemie in ihrer gegenwärtigen Stellung. Gött. 1844.

Erforderniss der Probabilitäts-Theorie Wasserstoffatome, Wasser, Kohlensäure oder Sauerstoff und in verschiedenen Fällen auch Ammoniak abzuscheiden. Kohlrausch hat mit Scharfsinn und auf eine belustigende Weise die schwache Seite dieser falsehen Behandlungs-Methode der Wissenschaft dargelegt.

Chevandier") hat ausführliche Untersuchun- Ilotz. Lignin. gen über Holzgewächse und über die Brutto-Zusammensetzung verschiedener Holzarten angestellt. Aus dieser ausführlichen Arbeit kann ich bier nav die Resultate kurz zusammengefasst mittheilen. Folgende verschiedene Holzarten wurden durch Verbrennung analysirt und gaben:

Buche Eiche Birke Pappel Weide Kohlenstoff 49.89 50,64 50,61 50,31 51,75 Wasserstoff 6,23 6,19 6,07 6,03 6,32 Saverstoff 43.11 42.05 42,04 42,39 41,08 Stickstoff 0.93 1,28 1,12 0.980.98

Die Asche wurde besonders bestimmt und abgezogen. Es versteht sich, dass dies Brutto-Analysen sind, in deren Resultate das Lignin und die in dessen Zellen abgesetzten Stoffe inbegriffen sind.

Folgende auf Untersuchungen gestützte Berechnungen werden angeführt:

Auf einem Hectare eines Buchenwaldes, dess sen Untergrund bunter Sandstein ist, werden nach einer Mittelzahl jährlich hervorgebracht:

1. 9 Cubic-Meter Holz, welche 3650 Kilogramme wiegen, und welche 1800 Kilogram. Kohlenstoff, 26 Kilogram. Wasserstoff und 3,4 Kilogram. Stickstoff enthalten, ausser 50 Kilogram. Asche.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 129. Berzelius Jahres-Bericht XXV.

2. Durch diesen Zuwachs würde in 9 Jahren der ganze Kohlensäuregehalt in der darüber ruhenden Atmosphäre gänzlich verzehrt werden (vorausgesetzt, dass aller Kohlenstoff ans der Luft aufgenommen wird, und dass nichts davon durch die Verwesung des Abfalls in dieselbe zurückkehrte).

Lignin- Blondeau de Carolles ') bat die Ligninschwefelsäure schwefelsäure einer Untersuchung unterwerfen.

Er sucht zu beweisen, dass des Lignin aus einer gleichen Anzahl von Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff-Asquivalenten zusammengesetzt sei. Er behandelte Baumwolle im Sieden mit Wasser, Salzsäure, kaustischem Kali, Alkahol und Aether, wie dies zur Isolirung des Zellgewebes gewöhnlich geschieht, und er analysirte sie darauf nach dem Trocknen bei + 1400, wodurch er erhielt:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 40,59
 1
 40,00

 Wasserstoff
 6,66
 2
 6,66

 Sauerstoff
 52,75
 1
 53,28.

Es war ihm kein Hinderniss das berechnete Resultat als richtig anzunchmen, dass der Versuch 0,59 Proc. Kohlenstoff zuviel gegeben hatte, und dass alle Anderen, welche sich mit der Analyse des Zellgewebes beschäftigt haben, ungefähr 43 Proc. Kohlenstoff bekommen hatten.

Die so behandelte Baumwollenmasse wurde mit concentrirter Schweselsäure gerieben, bis sie sich damit in eine gummiähnliche Masse verwandelt hatte, wobei sich ein eigenthümlicher Geruch entwickelte, und die Farbe durch Gelb in dunkel

<sup>\*)</sup> Revue scientif. et industr. XIV, 476. Daraus im Journ. f. pract. Chemie XXXII, 427.

Violett überging, was ihn die Bildung von Zucher oder Humin nicht ahnen liese. 1 davon wurde in eine grüßere Menge von Wasser gegossen, unter gleiche soigem Umrühren. Die Flüssigkeit wurde filtrirt, mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt und im luftleeren Raume verdenstet, worin sie eine gummiähnliche Masse zurückliess, in welcher sich deutliche Krystallisationsspuren zeigten, welche aber wieder verschwanden, als die Masse eintrocknete, woderch sie weiss und leicht pulve-Bei der Analyse wurde dieses risirbar wurde. Bleisalz zusammengesetzt gefunden aus PbS + C18 H56 O18 8 + 2H, nach seiner Berechnung. Ich halte es für überflüseig die Zahlen anzoführen, welche alle gut damit übereinstimmen; aber das Ganze gehört jedoch zu Angaben, welche eben so gut wie seine bereits angeführte Stärkeschwefelsäure besser untersucht zu werden bedürfen.

Das Barytsalz verhielt sich auf ähnliche Weise und gab eine eben so schöne Uebereinstimmung mit der Rechnung in der Analyse. Dasselbe war auch der Fall mit dem Kalksalze. Aus dem Bleisalze konnte durch Schwefelwasserstoff eine Säure abgeschieden werden, welche beim Verdunsten im luftleeren Raume syrupartig erhalten wurde, mit Merkmalen anfangender Krystallisation, was sich dann beim Vermischen mit Wasser langsamer auflöste. Die Säure blieb syrupartig und zerfloss in der Luft.

Ein zweites Drittheil von dem mit Schwefelsäure vermischten Baumwollen-Lignin wurde erst nach 12 Stunden mit Wasser verdünnt und dann mit kohlensaurem Kalk gesättigt. Das erhaltene Kalksalz wurde aus C10 H20 O10 S + Ca S + 2H zusammengesetzt gefunden.

Das letzte Drittheil wurde erst den 24 Standen mit Wasser verdünnt. Es war seldarz und gab eine sehr dunkle Lösung, aber der grösste Theil des Färbenden wurde daraus beim Sättigen mit Kalk niedergeschlagen, so dass die Lösung des gebildeten Kalksalzes nur gelbbraun und nach dem Trocknen im luftleeren Raume gelb war. Salz bestand aus C+H+O+S + CaS + 2H. Weit entfernt zu vermuthen, es hier mit gemengten Producten, von Traubenzucker, Humin und Haminsäure, Ameisensäure, u. s. w. zu thun zu haben, schliesst Blondeau daraus, dass die Schwefelsäure durch ihre längere Einwirkung das Lignin allmälig immer mehr condensirt habe.

Stengel von Hanf.

Kane ') hat eine vergleichende Untersnehung Lein und von der elementaren Zusammensetzung der Lein- und Hansstengel ausgeführt, sowohl vor dem Rotten als auch nach der Abscheidung der Bastfaser, so wie auch des beim Rotten von dem Wasser Ausgezogenen und der Asche. Die Arbeit scheint eigentlich in agronomischer Beziehung angestellt worden zu sein, und sie bietet desshalb keine für die eigentliche Chemie besonders interessante Resultate dar.

> Die Asche von beiden zeichnet sich durch einen grossen Gebalt an Phosphorsäure aus. hei dem Rotten ausgezogene extractive Körper entbält zwischen 3 und 4 Proc. Stickstoff. In Betreff der weiteren Einzelheiten muss ich auf die Abhandlung verweisen.

<sup>&#</sup>x27;) Phil. Mag. XXIV, 98.

Connel\*) hat die Körper untersucht, welche Taquanuss, in dem sogenannten vegetabilischen Elfenbein ent-oder die Frucht von Phytele-halten sind, dessen Analyse im letzten Jahresbe- phas macrorichte, S. 463, mitgetheilt wurde. Connel wandte zu seiner Untersuchung Drehspäne davon an, wovon 400 Theile enthalten:

 Gummi
 6,73

 Legumin
 3,80

 Albumin
 0,42

 Fettes Oel
 0,73

 Asche
 0,61

 Wasser
 9,37

 Verhärtetes Zeligewebe
 81,34

v. Baumhauer \*\*) hat seine im vorigen Jah- Holz, Schale resberichte, S. 462, angeführten Untersuchungen Früchten u.s.w. über die Zusammensetzung des Zellgewebes von Pflanzen fortgesetzt, und er hat dazu sowohl die

harte Schale von Früchten als auch verschiedene Holzarten angewandt. Es hat sich überall gezeigt, dass diese aus Cellulose bestehen, gefüllt in ihren feinen Zwischenräumen mit dem incrustfrenden Stoff, häufig in verschiedenen Arten in einer bestimmten oder gleichen Quantität gegen die Cellulose, und von gleicher Zusammensetzung. So fand er z. B., dass die harten Schalen der Früchte von Coeus nucifera, C. lapidea, Amygdalus persica und Juglans regia nach der Behandlung mit Wasser, Alkohol und Acther eine ganz gleiche Zusammensetzung hatten, welche sich auf folgende

Weise ausdrücken lässt (C = 75,12):

<sup>\*)</sup> Pbil. Mag. XXIV, 103.

<sup>&</sup>quot;) Scheikund, Onderzoek. II, 194.

	Atome	Procente
Kohlenstoff	<b>64</b> .	51,94
Wasserstoff	88	5,93
Saverstoff .	.39	42,13.

Darauf zeigte er durch Versuche, bei welchen die incrustirenden Stoffe durch auf einander folgende Behandlungen mit kaustischem Alkali, Salzsäure, Alkohol, Aether und zuletzt Chlor in Wasser ausgezogen wurden, dass das, was dadurch sowohl von diesen als auch von dem Holz von Ulmus campestris, Cytisus Laburnum, Liriodendron tulipifera und von Flachsseilen übrig bleibt, aus reinem Zellggwebe besteht, nach der früher gefundenen Formel:

••	Atome ·	Berechnet
Kohlenstoff	24	43,292
Wasserstoff	42	6,291
Sauerstoff	21	5ρ,416.

Daraus folgt, dass sich die zusammengelegten Bestandtheile der incrustirenden Stoffe in den angeführten Nussschalen ausdrücken lassen,

wenn von = 64C+88H+390 4 At, Cellulose abgezogen wird = 24C+42H+210

durch = 40C + 46H + 180.

Schaffner") hat analytische Untersuchungen über das Mark in dem Hollunder, und in den Stengelu der Klette und Sonnenblume angestellt, nachdem er es mit Alkohol, Aether und Wasser ausgezogen hatte. Aber er hat dabei alles ausser Acht gelassen, was vor ihm in dieser Beziehung von Payen, Fromberg, Baumhauer, u.m.a. geschehen ist, um das eigentliche Zellgewebe von

<sup>\*&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. u., Pharts. L, 148,

den incrustivenden Stoffen zu befreien. Daneben berechnet er aus den Analysen besondere Formeln für jeden dieser Kürper, nicht allein nachdem sie bei + 100° getrocknet, sondern auch nachdem sie hei + 210° braun gebrannt worden sind. Die Analyse des Hollundermarks gab ein Resultat, welches der Zusammensetzung des reinen Zeltgewebes sehr nabe kommt. Die der anderen weichen etwas mehr, jedoch nicht sehr viel davon ab.

Wir haben gesehen, dass des Zellgewebe in den Rüben in kaustischem Kali auflöelich ist, und dass es eine Zusammensetzung hat, welche dicselbe wie die der Stärkehüllen zu sein scheint. Weiter unten werden wir mehrere Beispiele von der Existenz dieses Materials für das Gerüste weicher Pflanzen kennen lernen. Sie müssen also durch besondere Namen unterschieden werden. Ich schlage daher vor, den Namen Pflanzen-Cellulose ganz wegzulassen, um eine Verwechselung mit dem zu vermeiden, was im Thierreiche Cel-Inlose generat wird, and das, was im Holze und in den harten Schalen die Zellen bildet, Aylon, und den Körper, welcher das weichere Zellengerüste ausmacht, Amylon zu nennen (die letzte Silbe in heiden Worten ist lang); diese Namen sind von deu griechischen Worten für Holz und für Btarke bergeleitet worden. Das erstere enteteht aus dem letsteren. Das Amylon ist = C12 H20 O10 oder = C24H40O20, and das Xylon = C24H42O21. Um zu dem härteren Körper zu werden, hat sich also das Amylon mit den Bestandtheilen von 1 Atom Wasser vereinigt.

Fromberg') bet eine ausführliche Untersuchung über die sogenannten increstirenden Körper im Holze angestellt, so wie sie durch Behandlung des fein zertheilten Halses mit Alkali und mit Säuren erhalten werden. Dabei hat er mehr gesucht, durch eine bewundernswürdig grosse Anzabl von Analysen die elementare Zusammensetzung der Körper zu bestimmen, welche nachher aus diesen Reagentien abgeschieden werden können, als wie die so erhaltenen Metamorphosen-Producte genauer zu erforschen und zu unterscheiden, was er aber in einer Fortsetzung zu thun beabsiehtigt. Dadurch hat er sich einer unerhört mühsamen Arbeit unterzogen, deren Resultate, was ihr wissenschaftlicher Werth anbetrifft, nicht die Arbeit belohnt, weil, wenn man ein Mal ausgemittelt hat, welche Körper sich auf diese Weise bilden konnen, es dann ziemlich gleieligültig sein kann, in welchem relativen Verhältnisse sie bei diesem und jenem Versuche entstanden sind. Inzwischen hat er gefunden, dass nicht allein die inerustirenden Körper, sondern auch, dass das Zellgewebe selbst allmälig von dem kaustischen Kali angegriffen wird, gleichwie von Schwefelsäure, und dass ulmin- und huminartige Säuren, Zucker und Apoglucinsäure in diesen Fällen gebildet werden. Jedoch kann diese grosse Arbeit erst durch die zu erwartende Fortsetzung ihren eigentlichen Werth erhalten.

Pilze.

Döpping") bat in Verbindung mit Schlossberger eine sehr wichtige Untersuchung über mehrere Pikze ausgeführt, wobei sie ein besonde-

<sup>\*)</sup> Scheikund. Ondersoek. II, 222.

<sup>&</sup>quot;) Ann. der Chem. und Pharm. LII, 106.

res Augenmerk auf die Restimmung des Gehalts an Stiekstoff in denselben richteten, in Bezug auf die ernährenden Eigenschaften derselben.

Dabei fanden sie, dass sich unter den in Wasser auflöslichen Bestandtheilen nicht allein Mannazucker, sondern auch ein solcher Zucker befindet, welcher gährungsfähig ist, und dass die Pilze mit Wasser übergossen in einer angemessenen Temperatur häufig nach einigen Tagen in freiwillige Gährung gerathen, worauf Alkohol aus der Flüssigkeit abdestillirt werden kann.

Lässt man frische Pilze in einer verschlossenen Flasche mit Gasentwickelungsrohr stehen, so beginnt in ihnen eine mit Gasentwickelung verbundene Veränderung. Die dabei entwickelten Gase wurden auf die Weise untersucht, dass daraus zuerst das Kohlensäuregas in Kalkwasser aufgefangen wurde, worauf das davon nicht absorbirte Gas nach dem Trocknen durch Hinüberleiten über glühendes Kupferoxyd verbrannt wurde, wodurch sich Wasser und Kohlensäure bildeten. Das brennbare Gas, welches die Pilze nach F. Marcet's Versuchen entwickeln, ist demnach nicht, wie dieser vermuthete, reines Wasserstoffgas, sondern es euthält auch Kohlenwasserstoffgas.

Das mit Wasser, Alkohol und Aether ausgezogene Pilz-Skelett wurde von verschiedenen Pilzen durch Verbrennung analysirt. In einem einzigen davon, Polyporus destructor, welcher an halb verfaulten Pappelstämmen wächst, und welcher sich nach dem Trocknen leicht zu einem fast völlig weissen Pulver zerreiben lässt, wurde reines Xylon  $\Longrightarrow C^{24}H^{42}O^{21}$  gefunden. In den übrigen war der incrustirende Stoff euthalten, so dass

der Kehlenstoffgehalt zwischen 45 und 50 Proc. variirte. Folgende Tabelle weist die Gehalte an Wasser, Stickstoff und Asche in den Pilzen nach Procenten aus:

,	•		Wasser	trockne	Stickstoff, Stickstoff, Asche		
		٠	,	Theile	frisch	trocken ti	in den ocknen Pilven
Agaricu	s deliciosns en	thält :	86,90	13,10	0,61	4,68	6,90
_	arvensis		90,61	9,39	0,68	7,26	10,82
	glutinosus		93,71	6,29	0,29	4,61	4,80
	russula	_	91,20	8,80	0,37	4,25	9,50
	cantharellus	<del>-</del> .	90,60	9,40	0,30	3,22	11,20
	muscarius j		90,56	9,44	2,598	6,34	9,00
Boletus	aureus	_	94,25	5,75	0,26	4,70	6,80
Polypor	us fomentarius	_				4,46	3,00
Daedale	quercina					3,19	3,10

Sie beabsichtigen die eigenthümlichen Säuren der Pilze zu untersuchen. Es wäre zu wünschen, dass sie dabei auch den in den Pilzen enthaltenen stickstoffhaltigen Körper genauer studirten, welchen sie in der Abhandlung als einen proteinartigen anführen, der aber in seinen Eigenschaften den gewöhnlichen proteinartigen Körpern nicht ähnlich ist, aber dagegen viele äussere Achnlichkeit mit dem Zomidin in den Flüssigkeiten des Fleisches besitzt.

In der Asche der Pilze wurde viel phosphorsaures Salz gefunden und mehrere enthielten auch Mangau.

Fette Oele. Boullay') hat gefunden, dass wenn man ein Margaramid fettes Oel mit Ammoniak verseift und längere Zeit mit dem Ammoniak im Ueberschuss stehen lässt,

<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 329.

sich ein Amid von der Margarinsäure bildet, welches allmälig krystallisirt. Die beste Bereitungsmethode desselben besteht darin, dass man starken Alkohol mit Ammoniakgas sättigt und darin dann so viel Baumöl auflöst, als aufgenommen werden kann, und nun die Flasche verschlossen längere Zeit bei Seite stellt. Wenn dann das Liquidum entweder concentrirt oder sehr stark abgekühlt wird, so setzen/sich seideähnliche Krystalle darans ab, von denen man die Mutterlauge abtropfen lösst. Darauf werden sie in Alkohol aufgelöst und undkrystallisiert.

Vermuthlich erhält man es auch ohne so viele Kosten und Zeitverlust, wenn man geschmolzene Margarinsäure mit Ammoniakgas sättigt, so lange sie nuch etwas von dem Gas aufnimmt. Aber dies ist nicht untersycht worden.

Das Margaramid ist farblos, fest, völlig newtral, unlöslich in Wasser, viel löslicher in warmem Alkohol and Aether als in kaltem. Es schiesst darans beim langsamen Erkalten in glänzenden Nadeln an, aber beim raschen Abkühlen in Warzen von weissen, durchscheinanden Blättern. schmilzt bei ungefähr + 60%, es kann entzündet werden und bronnt wie Talg. Gleichwie die Amide im Allgemeinen, wird es nicht durch verdünntes kaustisches Alkali angegriffen, aber mit warmen und concentrirten Lösungen davon gibt es margarinsanres Alkali und Ammoniak. Gegen Säuten verbält es sich eben so wie Amide. :: Concentriete Schwefelsäure vereinigt sich damit zu einer resenfarbigen ceratabuliehen Masse; welche bei + 100° schmilzt und dabei eine stärkere rothe Farbe bekommt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berochnet
Kohlenstoff	75,63	<b>34</b> .	75,8
Wasserstoff	13,05	70	13,0
Sticketoff	5,33	. <b>2</b> '	5,2
Saverstoff	5,99	· 2	6,0

 $= NH^2 + C^{54} H^{66} D^2.$ 

Mit Ricinusöl erhält man auf ähnliche Weise einen krystallisirenden Körper; von dem Boullay vermathet, dass er das Amid von der Ricinsäure ist.

Leinöl.

Sace ') hat die Zusammensetzung des Leinöls untersucht. Er wandte es kalt ausgepresst und frisch an. Es verseiftisich leicht mit laustischem Natron zu einer gelben Selfe von einem eigenthümlichen Fettgeruch, aus deren Lösung durch Salzsäure die fetten Säuren in Gestalt eines flüssigen Oels abgeschieden werden, worin sich bald nachher Krystalle von Margarinsäure zu zeigen anfangen. Wird das übrige Liquidum stark abgekühlt und in dieser Temperatur filtrirt und ausgepresst, so erhält man den grössten Theil dieser Säure in fester Gestalt. Alkohol löst dann die Oelsäure auf und scheidet ein wenig mehr Margarinsäure daraus ab.

Auch mit Bleioxyd verseist es sich leicht in gelinder Wärme, indem es eine schmierige, hell-graue Bleioxyd-Verbindung hildet, und viel in dem Wasser aufgelöstes Glycerin gibt. Ans dieser Bleioxyd-Seise löst Aether das ölsaure Bleioxyd aus. Aber die Oelsäure des Leinöls, welche wir Lein-Bleiure nehnen können, hat eine so grosse Neigung sich durch den Zutritt der Lust zu verändern, dass sie, selbst in dieser Verbindung da-

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Phaems. LI, 213.

durch leicht zerstört wird. Der Aether muss daher frei von Luft sein, und die Lösung des Bleisalzes muss in einer Atmosphäre von Kohlensäuregas oder Wasserstoffgas abdestillirt werden. Das zurückbleibende ölenure Bleioxyd kann allerdings mit Salzsäure zersetzt werden, aber um die Veränderung der Säure zu vermeiden, so geschieht die Zersetzung am besten durch Schweselwasserstoff, worauf die Oelsäure aus dem Schwefelblei mit luftfreiem Aether ausgezogen wird, den man sogleich wieder abdestillirt, mit Beachtung der vorbin angeführten Vorsichtsregeln, welche Sacc jedoch nicht angewandt zu haben scheint, weil er nur eine rasche Verdunstung angibt. Die Oelsäure ist dünnflüssig, hellgelb, geruchlos, und im Uebrigen der gewöhnlichen Oelsäure ähnlich, von der sie sich jedoch durch ihre Zusammensetzung un-Sie wurde zusammengesetzt gefunterscheidet. den aus (C = 75,0):

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	75,56	46	76,03
Wasserstoff	10,65	<b>7</b> 8	10,74
Sauerstoff	13,79	6	13,23,

= H + C<sup>46</sup>H<sup>76</sup>O<sup>5</sup>. Diese Formel ist jedoch nicht durch die Analyse irgend eines ölsauren Salzes bestätigt worden.

Die gewöhnliche Oelsäure ist nach Varrentrapp's Analyse = H + C<sup>44</sup>H<sup>78</sup>O<sup>4</sup> (= 78,845 C, 41,615 H und 9,540 O, C = 75,12). Der Unterschied zwischen ihnen ist dann:

Leinölsäure = 46C+76H+50 Gewöhuliche Oelsäure = 44C+78H+40 Unterschied = +2C- 2H+10. Die Margarinsäure zeigte sich in Rücksicht auf ihre Eigenschaften und Zusammensetzung, welche sowohl durch die Analyse der Säure als auch ihres Bleisalzes bestimmt wurde, vollkommen gleich mit der in den nicht trocknenden Oelen.

Um sie rein zu bekommen, wandte er ein eignes Verfahren an, welches darin bestand, dass er die Natronseife von Leinöl in halb trocknem Zustande und zerkrümelt zu einer dünnen Schicht ausbreitete und sie sich so in der Lust verändern liess, wodurch die Oelsäure zerstört wurde und die Seife nach 2 bis 3 Wochen zu einer dunkelgelben Masse eingetrocknet war, welche er in einer siedenden verdünnten Lauge von kaustischen Kali auflöste, wodurch eine dunkelbraune, fast schwarze Flüssigkeit erhalten wurde, aus der sich das unzerstörte margarinsaure Natron durch Kochsalz abschied, während die Producte von der zerstörten Oelsäure in der Lösung zurückblieben. Durch Auflösen in warmer Lauge und Wiederausfällen des margarinsauren Natrons mit Kochsalz, was noch einige Male wiederholt wurde, bekam man dieses Salz rein. — Aus der braunen mit Kochsalz gesättigten Lösung schied Salzsäure nach dem Filtriren einen braunen harzartigen Körper ab.

Das Leinöl wurde durch Verbrennung analy. sirt und zusammengesetzt gefunden aus:

·	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	78,05	<b>528</b>	77,92
Wasserstoff	10,83	870	10,58
Squerstoff	11.12	54	11,50.

Dies kommt sehr nahe:

1 At. margarius. Lipyloxyd = 37C+ 70H+4 O 40 At.leinölsaurem Lipyloxyd = 490C+800H+600 = 527C+870H-640

Sace bemerkt, dass dies den Atomzahlen des Leinöls so entepreche, dass es sich nur um 10 Atome Saverstoff unterscheide, welche die Formel mehr hat, was aber der grossen Neigung des Oels zugeschrieben werden könne, sich in der Luft zu oxydiren, worin es sich sehr rasch mit einer Haut bedeckt. - Diese Bemerkung ist jedoch insofern nicht richtig, als sie wohl als eine Erklärung des Umstandes angesehen werden kann, dass das Oel mehr Sauerstoff enthiclte, als die Formel ausweist, aber sie kann nicht auf das umgekehrte Verhältniss angewandt werden, dass sie weniger enthalte. Ausserdem findet noch eine Abweichung statt, welche Sacc nicht bemerkt hat, nämlich dass in den Atomzahlen des Oels 1 Atom Kohlenstoff mehr als in der Formel enthalten ist.

Aber ungesehtet dieser Abweiehungen halte ich die Vergleichung für sehr interessant. Unmöglich wird die Zusammensetzung des Oels genau mit der Formel übereinstimmen können, weil alle diese Oele eine kleine Quantität fremder darin aufgelöster Stoffe enthalten, deren Abscheidung auf mehrfache Weise glückt, aber wozu er keinen Versuch angestellt zu haben scheint.

Die eigentlich wiehtige Seite der Untersuchung des Leinöls liegt in dem Studium der Metamorphosen der Leinölsäure, welche die ausgedehnte Anwendung des Oels zu Firnissen begründet. Er hat sie nicht ganz ausser Acht gelassen, aber anstatt diese Untersuchung zu vereinfachen durch das Studium der freiwilligen Veränderung der

Leinölsäure oder ihrer Selze in der Luft oder durch oxydirende Rengentien, welche dem oxydirten Körper nichts Anderes mittheilen, z. B. Bleisuperoxyd, Salze von leicht zu Oxydul reducirbarem Metalloxyden, unterchlorigsaures Alkali, u.s. w., so hat er nur die freiwillige Zersetzung des leinölsauren Natrons angewandt, um das margarinsaure Natron rein zu bekommen. Er bestrich die Oberfläche von Holz mit einer Lösung von leinölsaurem Bleioxyd in Aether und fand, dass sie einen gelben Ueberzug zurückliess, welcher nicht fest baftete, sondern sich leicht abschuppte; aber die eigentlich ausgeführten Versuche geschahen mit Salpetersäure und Leinöl, wodurch sich Producte einmengten, welche sich nicht so leicht erkennen liessen, da jedes derselben nicht vorher in abgeschiedener Form bekannt war.

Wird 1 Theil Oel auf ein Gemenge von 2 Th. Scheidewasser mit dessen Afachen Volum Wasser gegossen, so färbt-sich das Oel bei gelinder Erwärmung schön roth, darauf fängt dasselbe an sich zu zersetzen, indem Gasblasen darin aufsteigen, die aber nicht nach salpetriger Säure riechen. Bald daranf verwandelt sich das Oel in eine rothe, membranähnliche Masse, unter starker Entwickelung von rothen Dämpfen. Durch des entwickelte Gas wird die Haut zu einer grossen Blase ausgedehnt, so dass sie zerrieben werden muss um sie in der Flüssigkeit zurückzuhalten. Diese Membran ist zähe und elastisch und sie zeigt sich beim Ausziehen seideäbnlich. Zuletzt wird sie gelb und einem schmierigen Harz ähnlich, welches beim Erkalten erstarrt und dann eingemengte Krystallschuppen zeigt.

Aus der sauren Mutterlauge schiessen beim Erkalten Oxelsäure und Korksäure an.

Der harzähnliche Körper wurde mit Wasser gekocht, um ihn von der sauren Mutterlauge zu befreien, wobei er sich mit Blasen anfüllte und die Dämpfe einen an Pfessermünze erinnernden Geruch batten. Darauf löste er sich in kaltem Alkohol auf, wobei er ein wenig Margarinsäure zurückliess. Nach der Verdunstung des Alkohols blieb ein rothbraunes Herz zurück, welches sich mit kaustischem Alkali zu einer rothen Masse vereinigte, welche die ganze Flüssigkeit zu einer Gallert absorbirte. Säuren schieden daraus ein dunkelbraunes Harz ab, welches aber auf der Flüssigkeit sehwamm.

Dieser Körper ist bis zu einem gewissen Grade in reinem, siedenden Wasser auflöslich, wobei er sich theilt in ein Harz, welches leichter als Wasser ist und darauf schwimmt, und in ein anderes, welches zu Boden sinkt. Die Lösung in Wasser liess beim Verdunsten das Harz unverändert zurück.

Die Producte der fortgesetzten Zersetzung des Leinöls durch Salpetersäure sind ausser diesem Harz: Oxalsäure, eine grosse Menge Korksäure, Pimelinsäure, Kohlensäure und Wasser. Die Leinölsäure allein gibt ein schmieriges, gelbes Harz und viele Korksäure. Dieses Harz wird beim Kochen mit Wasser zuletzt braun.

Die Margarinsäure allein gibt Bernsteinsäure, aber keine Korksäure oder Pimelinsäure, und da die letztere ebenfalls nicht aus Oxalsäure gebildet wird, so ist es klar, dass zu ihrer Bildung ein Gemenge von Oelsäure und Margarinsäure erforderlich ist. 2 At. Bernsteinsäure und 1 At. Kork-

säure geben unter Hinsukommen von 2 At. Kollenstoff die Elemente für 2 At. Pimeliusäure.

Reinigung des Leinöls von Schleim.

des Ein Ungenannter ') schlägt vor, das Leinöl mit schweselsaurem Bleioxyd in dem Verhältuisse zusammen zu reihen, dass es wie eine Milch aussieht, es dann im Lause von 3 oder 4 Tagen von Zeit zu Zeit damit umzaschütteln, und darauf das Bleisalz daraus wieder absetzen zu lassen. Nachdem dies stattgefunden hat, ist das Oel klar und blass, und auf dem schweselsaurem Bleioxyd liegt eine schleimige Haut, welche davon abgehoben werden kaun, nachdem das klare Oel abgegossen worden ist. Das Bleisalz kann daun zur Reinigung einer neuen Quantität Gel angewandt werden. Es wird angegeben, dass das abgegossene Oel ein rasch trocknender Firniss sein soll, der zu hellen Farben anwendbar sei.

Wachs.

Levy hat bei der Versammlung der Skandinavischen Naturforscher au Christiania im Juli des verflossenen Jahrs verschiedene chemisehe Untersuchungen über mehrere Arten von Wachs mitgetheilt, aher ich habe noch nicht Gelegenheit gehabt sie im Druck zu sehen.

Mulder ") hat des wachsartige Fett aus verschiedenen Pflanzentheilen untersucht.

Das aus Vogelbeeren (den Früchten von Sorbus aucuparia), ausgezogen durch Aether und so viel wie möglich von dem rothen Farbestoff befreit, wurde eben so zusammengesetzt gefunden, wie das auf ähnliche Weise aus der Wurzelrinde des Apfelbaums erhaltene, nämlich ans (C = 76,44):

") Scheik. Onderzoek., il, 157.

<sup>)</sup> Chem. Gazette, No. 37, p. 525.

	Aepfelbaum	Vogelbeeren	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	69,17	68,89	40	68,67
Wasserstoff	8,91	9,22	<b>64</b>	8,94
Sauerstoff	21.92 `	21,99	10	21,39

Aus Gras und den Blättern von Syringa vulgaris wurde Wachs durch Aether ausgezogen. Die erhaltenen grünen Lösungen wurden abdestillirt, der Rückstand in warmem Alkohol aufgelöst, woraus sich dann Wachs beim Erkalten absetzte, welches einige Male aufgelöst und daraus wieder absetzen gelassen wurde, um es rein zu erhalten. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gras	Syringa vulg.	Atome
Kohlenstoff	79,83	80,46	15
Wasserstoff	13,33	13,28	30
Sauerstoff	6,48	6,26	1

Dies stimmt so mit den Analysen, welche van der Vliet (Jahresb. 1840, S. 477) und Levy (Jahresb. 1845, S. 467) mit gewöhnlichem Wachs ausgeführt haben, überein, dass Mulder glaubt, dass es für gewöhnliches Wachs genommen werden könne.

Er stellt einige Vermuthungen auf über die Bildung von Wachs aus Stärke und Wasser unter Abscheidung von Sauerstoff durch den Einfluss von Blattgrün. Aber solche Vermuthungen kommen noch viel zu früh, weil wir noch keine richtige Kenntniss von der Natur des Processes gewonnen haben, durch welchen Sauerstoffgas aus den grünen Theilen der Pflanzen im Tageslichte entwickelt wird; solche Vorstellungen fallen daher zu sehr in das Gebiet der Probabilitäts-Physiologie, dessen Betretung wir vermeiden müssen. Mulder hat jedoch für seine Vermuthung den Grund,

dass man durch Auspressen der Säste von frischen grünen Pflanzen ein Satzmehl erhalte, worin gleichzeitig Blattgrün und Wachs und häufig auch Stärke Das Blattgrün wird ausserdem enthalten sind. stets von Wachs begleitet.

Verfälschung mit Talgsäure.

Man hat angefangen, das Wachs mit Talgsäure des Wachses zu verfälschen, welche weniger kostet als das Wachs. Regnard ') gibt folgende Methode an, um sie darin zu entdecken: das Wachs wird mit reinem Wasser gekocht, welches ein wenig Talgsäure auflöst und dadurch die Eigenschaft erhält, Lackmuspapier zu röthen. Wird es mit klarem Kalkwasser geschmolzen und darauf flüssig erhalten, so bildet sich talgsaure Kalkerde, wodurch die Flüssigkeit trübe wird und die Eigenschast verliert, die blaue Farbe des gerötheten Lackmuspapiers wieder herzustellen. Unter reinem Wachs bleibt die Flüssigkeit klar.

Da ein Chemiker gefunden hat, dass sich Talgsäure beim Zusammenschmelzen von Wachs mit Kalihydrat bildet, und dieses von Anderen (Jakresb. 1845, S. 468) in Abrede gestellt wird, so kann leicht die Frage entstehen, ob nicht das in dem ersteren Falle angewandte Wachs mit Talgsäure verfälscht gewesen ist.

Flüchtige Oele. Terpenthinöl.

Ich erwähnte im Jahresberichte 1843, S. 301, der Versuche von Bromeis über die Behandlung des Terpentbinöls mit Salpetersäure, wodurch er eine krystallisirende Säure bekommen bat, für die er die Formel H + C14 H18 O7 gab, während der Wasserstoffgehalt in seiner Analyse der Formel H + C14 H20 O7 entspricht. Nachher führte ich im

<sup>\*)</sup> Journ. de Ch. med. 2 Ser. X, \$28.

Jahresberichte 1844, S. 409, an, dass Weppen durch Digestion des Terpenthinöls mit Bleioxyd eine dabei gebildete und mit dem Bleioxyd verbundene Säure enthalten habe, welche uach der Zersetzung des Bleisalzes durch Schwefelwasserstoff mit dem Schwefelblei ungelöst blieb, aus dem sie dann mit Alkohol ausgezogen und nach dessen Verdunstung krystallisirt erhalten wurde. Nach einer Analyse von Kolbe bat sie dieselbe procentische Zusammensetzung wie die von Brome is analysirte. Keiner von ihnen hat ein Salz von dieser Säure durch Verbrennung analysirt.

Rabourdin ') hat die Untersuchung über das Verhalten des Tespenthinöls zu Salpetersäure wicder aufgenommen. Er fand, dass wenn man 100 Theile gewöhnlicher Salpetersäure (Acide nitrique du commerce, deren Stärke nicht angegeben worden ist) mit einem gleichen Volum Wasser verdünnt und 5 bis 6 Theile Terpenthinöl hinzumischt und das Gemische im Wasserbade zwischen + 80° und + 90° erhält, eine heftige Entwickelung von Gas stattfindet, worin kein Stickoxydgas enthalten ist. Wenn diese Gasentwickelung anfängt nachzulassen, so wird mehr Oel hinzugesetzt, und man kann auf diese Weise allmälig bis zu 40 Theilen Terpenthinöl binzumischen. Man erbitzt dann bis zum Sieden, so dass sich die in Harz verwandelte Masse auflöst. Darauf wird die saure Flüssigkeit mit Wasser verdünnt, wodurch sich ein safrangelber harzähnlicher Körper niederschlägt, der aber nicht weiter untersucht wurde, was er wohl verdient hätte. Nachdem dieser absiltrirt

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 185.

worden ist, wird die Flüssigkeit im Wasserbade bis zur Syrupdicke verdunstet. Sie muss nun tief dunkelbraun sein und sie gibt nach einiger Zeit einen reichlichen blättrigen Anschuss, von dem man die Mutterlauge abtropfen lässt. Der Anschuss wurde dann durch wiederholtes Umkrystallisiren mit siedendem Wasser gereinigt. Durch die Analyse wurde er als das Quadroxalat von Anmoniumoxyd = NH+ C + 3HC + 4H erkannt.

Der abgetropfte braune Syrup setzte, als er mit seinem gleichen Volum Salpetersäure vermischt und damit wieder bis zum Syrup eingekocht worden war, eine Säure ab, welche nach folgender Methode in größserer Menge erhalten wurde.

Man erhitzt gewöhnliche Salpotersäure (Acide nitrique du commerce) bis zu + 600 und sett Salpetersäure in kleinen Portionen nach einander hinzu, welches die Säure mit einer solchen Heltigkeit zersetzt, dass sich mitnuter kleine Delle Man setzt das allmälige Hisgrationen zeigen. zumischen fort, aber nicht so weit, dass nicht noch unzersetzte Salpetersaure in Ueberschuss bleibl Zuletzt erhitzt man bis zum Sieden, so dass skl das Harz auflöst. Nach dem Erkalten wird die ses durch Wasser daraus niedergeschlagen und die davon absiltrirte saure Flüssigkeit im Wasser bade bis zur Syrupdicke verdunstet. kalten schiesst dann viel Oxalsäure daraus in Die Mutterlauge lässt man davon abtropfen, ver dünnt sie mit Wasser, um daraus einen Rückbalt von dem Harze abzuscheiden, worauf man sie wieder bis zur Syrupdicke verdanstet. Im Laufe et niger Tage scheiden sich dann daraus reichlich Krystalle von der neuen Saure ab. Sollte diese

nicht daraus anschiessen, so muss der Syrup mit seinem gleichen Volum Salpetersäure vermischt und damit wieder abgedunstet werden. Man lässt die Krystalle abtropfen, wäscht sie mit wenig kaltem Wasser ab und relnigt sie durch 2 oder 3 Umkrystallisirungen mit siedendem Wasser. Zuletzt löst man sie in Alkohol und überlässt die Lösung der freiwilligen Verdunstung, wodurch sie grösser erhalten werden. Sie bilden dann gerade, rectanguläre Prismen mit langer Assitiger Zuspitzung, oder keitähnliche Octaeder. Sie sind sehr sehwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Der Geschmack ist rein und scharf sauer. Sie verändern sich nicht durch Salpetersäure, werden aber durch Schwefelsäure geschwärzt. Bei der trocknen Destillation schmelzen sie bei + 2000, kommen dann bei dieser Temperatur ins Sieden, indem siele Kohlensauregas entwickelt und eine andere Saure überdestillirt, ohne dass ein Rückstand bleibt. Sie wurden zusammengesetzt gefunden aus (C == 75,0):

Die wasserhaltige Säure. Das Silbersalz.

Gefunden At. Berechnet Gefunden At. 56,33 14 56,38 Kohlenstoff 53,08 14 53,17 6,13 18 6,04 6.32 Wasserstoff 6,46 20 37,54 40,51 Sauerstoff 40,51 8 7 37,58 = C14H18O7 und H+C14H18O7.

Alle Salze dieser Säure sind leicht löslich in Wasser. Nur Eisenoxydsalze geben in ihren Salzen mit alkalischer Basis einen Niederseblag.

Das Bleisalz wird durch Sättigen der Säure mit kohlensaurem Bleisand erbalten. Nach dem Verdunsten der Lösung bis zur Syrupdicke schlesst es daraus in kleinen Krystallen au, welche sich zu blumenkohlähnlichen Verzweigungen zusammenfügen. Es ist sehr leicht löslich in Wasser und schmeckt süss wie Bleizucker. Beim Kochen mit Bleioxyd löst es noch mehr Oxyd auf, wodurch es basisch wird, aber aufgelöst bleibt, und noch schwieriger als das neutrale Salz krystallisirt.

Das Silbersalz wird durch doppelte Zersetzung von neutralem salpetersauren Silberoxyd mit dem Kalisalze der neuen Säure erhalten, beide in etwas starken Auflösungen, aus denen es sich in Gestalt eines weissen Magma's niederschlägt, welches nach dem Abtropfen in siedendem Wasser aufgelöst wird, woraus es dann beim Erkalten in gläuzenden, vierseitigen Nadeln anschiesst. Wahrscheinlich wird dieses Salz am besten erhalten, wenn man kohlensaures Silberoxyd direct in der siedenden Säure auflöst, die Lösung filtrirt und krystallisiren lässt.

Rabourdin nennt diese Säure Acide terebilique, was wir mit Terebinsäure übersetzen können, und er glaubt, dass sie eine isomerische Modification von der von Bromeis beschriebenen Terpenthinsäure sei, ein Punkt, welcher genauer bestimmt werden muss.

Bromeis hat für seine Säure dieselbe Formel gegeben, wie Rabourdin für diese. Aber ich habe im Jahresberichte 1843, S. 302, gezeigt, dass sein analytisches Resultat genau für die Formel  $\dot{H} + C^{14}H^{20}O^7$  passt. Ist dieser Unterschied in der Zusammensetzung gegründet? Das Verhalten zu Erden und Metalloxyden ist insofern gleich, dass sie durch Bromeis' Säure ebenfalls nicht gefällt werden, selbst nicht durch basisches essigsaures Bleioxyd. Aber sie unterscheiden sich dadurch, dass seine Säure schwieriger schmilzt, sich damn

ausbläht und bei der trocknen Destillation verkohlt wird, während Rabourdin's Säure schmilzt und, wie wir gesehen haben, sieh ohne Rückstand sublimirt. Auch ist die angegebene Krystallform nicht völlig gleich. Bromeis gibt vierseitige, an den Enden schief abgestumpste Prismen an.

Weppen's Saure hat ganz dieselbe procentische Zusammensetzung wie die von Bromeis. Ihre Sättigungseapacität ist nicht ausgemittelt worden. Gleichwie Bromeis' Säure gibt sie keine Krystalle, sondern eine braune und zähe Masse, so oft sie bis zur Trockne abgedunstet wird. Dagegen fällt ihre Auflösung in Wasser die Metallsalze, wenn man sie mit deren Lösungen vermischt. Die Untersuchung dieser Verhältnisse wäre ein nicht unwichtiger und nicht sehr schwicriger Gegenstand für chemische Forschung.

Wird die Terebinsäure der trocknen Destilla- Pyroterebintion unterworfen, so entwickelt sich Kohlensäuregas, während ein ölartiges Liquidum überdestillirt, welches, um es von mitgefolgter Terebinsäure zu befreien, noch ein Mal überdestillirt werden muss, worauf es dann Pyroterebinsäure ist:

Die Pyroterebinsäure ist ein farbloses, ölartiges Liquidum, welches das Licht stark bricht und einen Geruch bat, der an Buttersäure erinnert. Der Geschmack ist brennend, ätherartig, worauf sich auf der Zunge ein weisser Fleck bildet. erstarrt nicht bei - 200, siedet unter + 2000, hat 1,01 specif. Gewicht. Sie verändert sich nicht io der Luft und braucht 25 Theile Wasser zu ihrer Auflösung, aber sie löst sich viel leichter in Alkohol und in Aether. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	63,04	12	63,09
Wasserstoff	8,78	20	8,76
Sauerstoff	28,18	4	28,15.

Ohne eine Aualyse von einem Salze dieser Säure anzuführen, gibt er dafür die Formel = H+C12H18O3. Demnach wird 1 Atom von der wasserhaltigen Terebinsäure durch die trockne Destillation in 1 At. wasserhaltige Pyroterebinsäure und in 2 Atome Kohlensäure zersetst. Die Salze von dieser Säure sind schwierig krystallisirt zu erhalten. Die meisten sind in Wasser aufföslich, so dass verdünnte Lösungen von Metallsalzen nicht durch pyroterebinsaures Alkali gefällt werden. Aus concentrirter Lösung des Bleisalzes und des Silbersalzes wird das Blei- und Silbersalz niedergeschlagen. Das erstere wird sehr leicht durch Tageslicht geschwärzt und das letztere verliert beim Waschen Säure, so dass es basisch wird.

Terpenthinbydrat.

Rammelsberg\*) hat die Krystallform des Terpenthinhydrats beschrieben und abgebildet. Es bildet rhombische Prismen, mit Winkeln von 77°, 37′ und 102°, 23′, dem trimetrischen (1- und 1-axigen) System augehörend. Häufig ist der schäfere Winkel durch eine schmale Fläche er setzt. Sie sind 4seitig zugespitzt, aber sie endigen sich nicht in eine Spitze, sondern sie bilden mitten auf eine keilförmige Zuschärfung von 124°, 6′, 47″.

Oelausfrischen Hagen ") hat das flüchtige Oel untersucht, Fichtennadeln welches durch Destillation der frischen Nadeln

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXIII, 570.

<sup>&</sup>quot;) Das. S. 574.

von Pinus silvestris mit Wasser erhalten wird. Es ist grünlich, wird aber durch Rectification mit Wasser farblos, indem auf dem Wasser ein grüner, dickslüssiger Balsam zurückbleibt. Wird es für sich destillirt, so gibt es wenige Grade über + 1000 ein farbleses Oel, worauf der Siedepunkt fortwährend steigt, während das Uebergehende gelb wird und in der Retorte ein braanes Harz zurückbleibt, welches in stärkerer Hitze brenzliche Producte gibt.

Das mit Wasser rectificirte Oel bat 0,868 specif. Gewicht bei + 120. Es riecht angenehm gewürzhaft und bricht des Licht sehr stark. Durch Destillation mit kaustischer Kalilange verändert es sich nicht und Kalium wirkt in der Kälte nicht darauf. Es hat die Zusammensetzung des Terpenthinöle, absorbirt Salzsäuregas, erhitzt sich dabei und wird braun, aber es gibt damit keinen, oder nur Spuren von krystallisirtem Terpenthin-Kampher. (Vergl. Jahresb. 1845. S. 476.)

Stenhouse') hat durch Analyse dargelegt, Flüchtiges dass das flüchtige Oel in den Wachholderbeeren beeröl mit dieselbe Zusammensetzung wie Terpenthinöl hat. Salpetersäure. Aus diesem Grunde wolke er prüsen, ob es auch nach der von Wiggers angegebenen Methode (Jahresb. 1842, S. 335) mit Salpetersäure einen krystallisirten Körper hervorbringe. Nach einigen Monaten hatte sich eine gelbliche krystallisirte Masse abgesetzt, welche durch wiederholte Umkrystallisationen mit Alkohol in grossen, farblosen, rhombischen Prismen erhalten wurde, die bei der Analyse gaben (C = 75,12):

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. L, 155.

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 69,42
 5
 69,82

 Wasserstoff
 11,62
 10
 11,60

 Sauerstoff
 18,96
 1
 18,58.

Dieser Körper ist also durch die Vereinigung von 1 Atom Oel mit 1 Atom Wasser entstanden = H+C<sup>5</sup>H<sup>8</sup>. Durch Destillation mit wasserfreier Phosphorsäure wird das flüchtige Wachholderöl daraus mit unveränderten Eigenschaften wieder erhalten. Die Krystalle lösen sich mit rother Farbe in Schwefelsäure, wobei sie Dämpfe entwickeln, welche Lackmuspapier röthen.

Oel aus Atha- Winckler") und Schnedermann haben manta oreoseli-das flüchtige Oel untersucht, welches durch Denum.

stillation des frischen Krauts von Athamanta oreoselinum mit Wasser erhalten wird. Es hat einen starken, gewürzhaften Geruch, ähnlich dem Olbacc. Juniperi. Specif. Gew. = 0,843 und Siedepunkt + 163°. Es entbält keinen Sauerstoff und ist eine von den vielen isomerischen Modificationen der Grundform des Terpenthinöls mit C<sup>5</sup>H<sup>3</sup>. Es vereinigt sich mit Salzsäuregas zu einem flüssigen Oel, welches bei — 15° nichts absetzt, terpenthinähnlich riecht, bei + 190° siedet und zusammengesetzt ist aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	69,68	20	69,65
Wasserstoff	9,75	34	9,83
Chlor	20,86	2	20,52
•	100.29.	•	

Daraus folgt, dass das Atom des Ocis von C<sup>20</sup>H<sup>32</sup> ausgemacht wird.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. Ll, 336.

Saint Evre") hat das Sassafrasöl untersueht. Sassafrasöl. Als es für sich destillirt wurde, fing es bei + 1150 an zu sieden, worauf der Siedepunkt bis auf + 2280 stieg, wo er sich dann erhielt, bis nur noch ein braunes Harz zurück war. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	72,07	9	72,0
Wasserstoff	6,40	10	6,6
Sauerstoff	21,53	2	21,4.

Diese Berechnung kann nicht richtig sein. Man erbält bei Analysen dieser Art niemals zu wenig Wasserstoff. Es ist klar, dass das Oel ein Gemenge ist und keine Formel geben kanu.

Wird das Oel mit Ammoniakgas gesättigt, so schiessen daraus bei starker Abkühlung weit unter dem Gefrierpunkte sehr grosse Krystalle an, welche farblos sind und schiefe rectanguläre Prismen zu sein scheinen. Dieses feste Oel wurde frei von Stickstoff und im Uebrigen zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	73,94	10	74,07
Wasserstoff	6,24	10	6,17
Sauerstoff	19,82	2	19,76,

= C10 H10 O2. Ibr specif. Gewicht in Gasform variirte bei 3 Versuchen zwischen 5,80 und 5,95. Wenn sich die 22 Volumina zu 2 condensirt haben, so wiegt das Gas 5,60. Dieses krystallisirte flüchtige Oel ist nicht weiter beschrieben worden, und das Interessanteste, das ammoniakhaltige Li-

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 107.

quidum, woraus es angeachossen war, ist nicht weiter berührt worden.

Wird gewöhnliches Sassafrasöl mit Brom übergossen, so entsteht eine heftige Einwirkung, indem sich gasförmige Bromwasserstoffsäure entwickelt, und, wenn dies beendigt ist, so krystilisirt das Oel. Ein wenig kalter Aether zieht dann einen Ueberschuss von Brom aus, so wie einen Bromkohlenstoff. Die Krystalle lösen sich in siedendem Aether und schiessen daraus bei der Verdunstung in Gruppen von farblosen Nadeln an. Sie sind jedoch schwierig rein zu bekommen, so dass die Analysen nicht recht zu einer Formel passen wollten. C<sup>10</sup>H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> + Br<sup>8</sup> kam jedoch der Analyse der am besten gereinigten Krystalle am nächsten, aber mit einem Unterschied von 0,68 Proc. Kohlenstoff, welchen sie zu wenig enthielten. Von Chlor wird das Oel zähe. Leitet man

Von Chlor wird das Oel zähe. Leitet man schweslige Säure binein, so scheidet sich eine Verbindung von einem Theil des Oels ab, welche in dem unveränderten Theile untersinkt, die aber nicht untersucht wurde.

Chamillenöl.

Bornträger\*) hat unter Wöhler's Leitung das blaue Chamillenöl analysirt. Die blaue Farbe scheint dem Oel anzugehören. Bei der Destillation ist der erste Tropfen eben so blau wie der letzte, und Lösnngen des Oels in Aether und Alkohol sind ebenfalls blan, wiewohl das Gas des Oels keine sichtbare Farbe bat. Beim Schütteln mit Aether scheidet sich eine kleine Portion eines ungefärbten Oels ab, aber in starker Abkühlung setzt sich daraus kein Steuropten ab, son.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 243.

dern das Ganze wird nur diekstüssiger. In verschiedenen Perioden der Destillation analysirt zeigte es sich ziemlich gleich zusammengesetzt, wiewohl das zuerst übergehende Oel stets kohlenstoffhaltiger war, wie das, was zuletzt destillirte. Der Unterschied entsprach 1,3 Procent, wie dies aus den beiden zuletzt angeführten Analysen zu ersehen ist. Vermuthlich ist es gemengt aus einem sauerstofffreien Radical mit dessen Oxyd, von denen das Radical ein wenig stüchtiger ist, als das Oxyd. Die Analysen gaben:

Koblenstoff	79,85	79,81	79,56	78,26
Wasserstoff	10,60	10,69	10,83	
Sauerstoff	9,55	9,50	9,61	

und bekam als Rückstand eine graue schmierige Masse, welche 10 vom Gewicht des Oels betrug, und woraus Aether verharztes Nelkenöl auszog, während ein weisses Pulver ungelöst zurückblieb. Dieses Pulver wurde fein gerieben und mit Salzsäure und Wasser bei + 85° digerirt, wobei die Säure Kalk auszog und einen krystallinischen Körper zurückliess, der in siedendem Wasser unauflöslich war, sich aber in siedendem Alkohol auf-

löste und daraus in krystallinischen Nadeln anschoss, welche Winckler als Caryophyllin erkannt zu haben glaubt, dessen Kalkverbindung also in dem Rückstande des Oels enthalten war-

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 487, Oel aus der an, dass das flüchtige Oel, welches mit Wasser Gaultheria procumbens. aus dieser Pflanze abdestillirt wird, spirylsaures Methyloxyd und von dieser Seite von Cahours

Winckler') destillirte Nelkenöl mit Wasser Nelkenöl.

<sup>\*)</sup> Jahrb. f. pract. Pharm. VII, 355.

cincr genaueren Untersuchung unterworfen worden sei. Ueber das Resultat dieser Untersuchung werde ich Gelegenheit nehmen, beim spirylsanren Methyloxyd ausführlich zu berichten.

Aber es enthält noch ein anderes flüchtiges Oel, wiewohl in sehr geringer Menge, ungefähr In, welches Gaultherilen genannt worden ist.

Um dieses von dem spirylsauren Methyloxyd abzuscheiden, wird es mit einer Lauge von kaustischem Kali destillirt, worin die Spirylsäure zurückgehalten wird, während das flüchtige Oel und ein wenig neugebildeter Holzalkohol mit dem Wasser überdestilliren. Es wird dann von diesen abgeschieden und der möglicherweise der Zersetzung entgangene Aether durch ein wenig Kalilauge weggewaschen. Darauf wird es mit Wasser gewaschen, über Chlorcalcium getrocknet und für sich rectificirt.

Es ist farblos, dünnflüssig, riecht angenehm, etwas pfefferartig. Siedepunkt = +160°. Specif. Gewicht in Gasform = 4,92. Durch Salpetersäure wird es oxydirt und anfgelöst, worauf Wasser einen harzähnlichen Körper daraus niederschlägt. Mit Chlor und Brom entwickelt es die Wasserstoffsäuren derselben, indem es sich mit einem Theil des Salzbilders vereinigt und dadurch zähe wird. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Ge	funden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	88,0	10	88,23
Wasserstoff	12,2	16	11,77
7	100.2.		

Dies ist die Zusammensetzung des Terpenthinöls, dessen specif. Gewicht in Gasform es auch hat.

Proctor') hat gefunden, dass alle Theile vonOcl aus Betula der in Amerika wachsenden Betula lenta (sweet birch, black birch) dasselbe Oel enthalten, wie die Gaultheria procumbens, aber dass dieses Oel, wiewohl es durch Destillation mit Wasser daraus erhalten wird, doch dem grösseren Theil nach dabei zuermmengesetzt wird, gleichwie Bittermandelöl und Senföl. Er zog die Rinde des Holses mit Alkohol und daraaf mit Wasser aus. In keinem von beiden war das flüchtige Ool onthalten. Als er aber dann den Alkohol verdunstete, den Rückstand mit dem Wasserextract vermischte und nun destillirte, so bekam er ein mach dem Oel riechendes Déstillat, wélches die Reactionen des Oels bervorbrachte, z. B. die purpurrothe Farbe mit Eisenoxydsalzen.

Das Oel ans der Betula lenta hat den Gerucht und Geschmack des Oels aus der Ganltheria (s. weiter unten spirylsaures Methyloxyd bei den Methyloxydverbindungen) und 1,173 specifisches Gewicht. Es wird in der Lust roth, aber bei der Rectification farblos. Es löst sich unbedeutend in Wasser, aber leicht in Alkohol und in Aether, Seine Lösung fürbt aufgelöste Eisenoxydsalze purpurroth. Es vereihigt sich mit Alkalien, Erden und mehreren Metalloxyden, und lässt sich durch Schweselsäure unverändert wieder abdestelliren. Durch Kochen mit überschüssigem Kali gibt es spirylsaures fiali und durch Auflösen in Ammoniak das Amid der Spirylsäure, welches dattus in Krystallen erhalten wird. Im Uebrigen gibt cs

<sup>\*)</sup> Pharm. Centralblatt, 1844, St. 473.

mit Chlor, Jed und Salpetersäure alle dieselbea Producte, wie spirylannes Methyloxyd.

Um Kenntniss über den Körper in dem Alkohol-Extracte zu hekommen, welcher die Bildung des Oels mit dem Wasserextracte veranlasst, 20g er die zu Pulver geriebene Rinde mit Alkohol aus, destillirte den Alkohol wieder ab, und behandelte den Rückstand mit Wasser. Die dadurch erhaltene Lösung wurde mit Bleiexydhydrat digerirt, um dadurch Gerbsäure, Farbstoff und Zucker (?) wegzunehmen, die fast farblose Lösung bis sur Trockne verdumstet und der Rückstand mit Alkehol behandelt. Diese Lösung in Alkohel gab dans beim Verdansten einen Syrop, welcher zu einer gummiähnlichen Masse eintrochnete, in welcher sich keine Merkmale von Krystallisation zeigten, und worin nach seiner Ansicht ein eigenthümlicher Körper enthalten sein sollte, wolcher krystallisiren müsste, was aber durch einen anderen eingemeng. ten Körper verbindert werde. Er nennt denselber Gaultherin. Als diese trockne Masse der trock nen Destillation unterworfen wurde, gab sie Gaultberinöl, gemengt mit brenzlichen Producten. Sie gibt dieses Oel anch durch Destillation mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure. Durch Destillation mit verdünnter Salpetersäure gibt sie gelbe, in Alkohol lösliche Nadeln, welche mit den Wasser in die Vorlage übergehen. Von rauchesder Salpetersäure wird sie mit gelber Farbe 1867. gelöst, und Wasser scheidet dann gelhliche Krystalle daraus ab.

Wird dieser gammiähnliche Körper mit Barythydrat gekocht, die Flüssigkeit filtrirt, die Baryterde genau daraus abgeschieden, und die Saure

dann mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, so erhält man ein lösliches Bleisalz, welches, durch Schwefelwasserstoff zersetzt, eine saure Flüssigkeit gibt, aus welcher durch Verdunsten eine Säure krystallisirt erhalten wird, welche er für nen hält und welche er Gaultherinsäure nennt. Sie ist leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in Aether. gibt gummiähnliche Salze mit Basen, aus denen durch Destillation mit verdünnter Schwefelsäure Gaultherinöl erhalten wird.

Aus dem Wasserextracte der Rinde konnte nichts abgeschieden werden, was dem Emulsin ähnlich ist.

Stenhouse ') hat das sogenannte ostindische Ostindisches Grasöl untersucht, welches aus Andropogon Iwarancusa erhalten werden soll, aber welches er mit dem Oel von Andropogon calamus aromaticus (dem Nardus der Alten) für identisch hält.

Das Oel ist gelb, hat einen angenehmen Rosengeruch, der schwächer ist als von Ol. Rosae. Es schmeckt scharf und angenehm, an Citronenöl erinnernd. Es ist neutral und schwimmt auf Wasser.

Die Probe, welche vermuthlich alt war, enthielt viel Harz, welches bei der Rectification mit Wasser in der Retorte zurückblieb. Das Destillat war farblos. Der Siedepunkt fand bei +1470 statt, worauf er bis auf + 160° stieg, wo er dann stationär blieb.

Das Oel wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,12):

Kohlenstoff 83,61 Wasserstoff 11,47 Sauerstoff 4,92.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. u. Pharm. L, 157.

Dieses Oel ist aber ein Gemisch von zweien, einem sauerstoffhaltigen und einem sauerstofffreien. Das erstere wird durch Behandlung mit Natrium unter Entwickelung von Wasserstoffgas zerstört, indem sich eine harzähnliche Masse bildet, von der das sauerstofffreie Oel abgegossen und destillirt werden kann. Bei der Analyse wurde dieses vollkommen eben so zusammengesetzt gefunden wie Terpenthinöl = C5H8. Dieses Oel absorbirt rasch Sauerstoff aus der Luft und lässt bei jedesmaliger Rectification Harz zurück.

Oleum Rad. Gei urbani,

Buchner d. Aelt. ') bemerkt, das das flüchtige Oel, welches in kleiner Menge durch Destillation der Nelkenwurzel (Rad. Gei urbani) erhalten wird, mit seiner Aehnlichkeit, die es im Geruch mit dem Nelkenöl hat, auch die Aehnlichkeit damit verbindet, dass ein Theil desselben eine Saure ist, welche sich mit Basen vereinigt, so dass er sich mit alkalischen Lösungsmitteln darans ausziehen lässt; und dann aus der Lösung durch Schweselsäure wieder abdestillirt werden kann.

Es verdiente wohl untersucht zu werden, ob nicht dieses Oel, wie Rabourdin von dem Valerianaöl angegeben hat, in weit grösserer Menge erhalten wird, wenn man bei der Destillation der Nelkenwurzel mit Wasser Schwefelsäure hinzusetzt, um das saure Oel von den Basen abzuscheiden. womit es verbunden sein kann und von denen es zurückgehalten wird.

Bittermandelöl tamorphosen.

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 484. und dessen Me au, dass es Laurent geglücht ist, das Radical des Bittermandelöls darzustellen, welches er Stil-

<sup>\*)</sup> Buchn. Repert. z. R. XXXV, 19.

ben genannt hat. Er hat nun seine Versuche ausführlicher beschrieben ').

Man erbitst in einer Retorte mit tubulirter Vorlage und Gasableitungsrohr Schwefelpikramyl  $= C^{14}H^{12} + 2S$  (Jabresb. 1843, S. 326). schmilzt dabei bald. Lässt man es dann rasch erkalten, so erstarrt es langsam zu einer klaren, durchsichtigen Masse, welche vor dem Erstarren in Fäden gezogen werden kann, und welche, nachdem sie erhärtet ist, keine Merkmale von Krystallisation zeigt. Wird sie wieder gesehmolzen und civige Minuten lang geschmolzen erhalten, so entwickelt sie eine Menge Schwefelwasserstoff, während sich in der Vorlage ein wenig Schwefelkohlenstoff ansammelt, von dem jedoch der grösste Theil durch das Schwefelwasserstoffgas weggeführt wird. Hat diese Gasentwickelung aufgehört, so krystallisirt die Masse beim Erkaften, und man kann dann die Temperatur sehr erhöhen, ohne dass der Rückstand in der Retorte eine Veränderung erleidet, und bei einem gewissen Punkte destillirt er unverändert über. Das, was hierbei übergeht, ist ein Gemenge von zwei Körpern, von denen einer, das Pikramyl, flüchtiger ist und während der ersten Hälfte der Destillation in grösserer Menge erhalten wird. Der andere weniger flüchtige Körper ist eine Sehwefelverbindung und macht den grösseren Theil von dem aus, was nachber überdestillirt. Beide krystallisiren beim Erkalten, der erstere in Schuppen und der letztere in Nadeln. Man scheidet sie durch Kochen mit Alkohol, worin sich die Sehweselverbindung we-

<sup>\*)</sup> Revue scientif. et industr. XV, 373.

nig auflöst und woraus das Pikramyl beim Erkalten anschiesst. Man lässt die Krystalle abtropfen, legt sie in einen Glaskolben mit flachem Bodeu und übergiesst sie darin mit mehr siedendem Acther, als zu ihrer Auflösung erforderlich ist. Der Kolben wird dann offen gelassen und der Aether langsam daraus verdunsten gelassen, wobei das Pikramyl in schönen und reinen Krystallen anschiesst.

Das Pikramyl bildet farblose, rhomboidale Blätter, die denen von Naphtalin nicht unähnlich sind, und von denen Laurent eine Zeichnung und Winkelberechnung gegeben hat. Sie haben Perlmutterglanz und sind höchst ähnlich den blättrigen Krystallen vom Stilbit, wovon Laurent den Namen Stilben abgeleitet hat. Die Winkel des Rhomboëders sind 530, 3' und 1260, 7'. Schmelzpunkt = + 1180; aber in der Ruhe lässt es sich zuweilen bis auf + 110° abkühlen, selbst bis zu + 100°, ebe es wieder erstarrt und krystallisirt. Wird es berührt, so erstarrt es bei + 118°. Siedepunkt = 292°. Specif. Gewicht in Gasform = 8,2 bis 8,4. Es destillirt unverändert über, ist unlöslich in Wasser, leichter löslich in siedendem als in kaltem Alkohol, und schiesst daraus beim Erhalten wieder in Krystallverbindungen an, welche aus einer Reihe von rhomboidalen Blättern gebildet werden, die mit den spitzen Winkeln und in der Richtung der längeren Diagonale zusammengewachsen sind., Aether löst mehr davon auf als Alkohol. Es löst sich in Schwefelsäure auf und gibt damit eine gepaarte Schwefelsäure, welche noch nicht untersucht worden ist. Concentrirte Chromsäure wirkt in der Wärme beftig auf das Pikramyl ein und gibt bei der Destillation mit wenig Wasser ölertige Tropfen, welche allem Anscheine nach Pikramylbioxyd, d. h. wiederhergestelltes Bittermandelöl sind.

Das Pikramyl wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefi	unden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	93,18	93,32	14	93,334
Wasserstoff	6,66	6,66	12	6,666
-	99,84	100,04	-	

14 Volumen Kohlengas und 12 Volumen Wasserstoffgas haben sich zu 1½ Volum Pikramylgas condensirt, denn

was mit 1,5 dividirt 8,299 gibt, also sehr nahe der Zahl 8,4, welche nach der Dumas'schen Methode erhalten worden ist.

Bei dem einen von seinen Versuchen fand Laurent das specif. Gewicht des Gases nur = 8,2. Dieser Versuch wurde nach einer von ihm ausgedachten Methode ausgeführt, nach welcher er jedoch kein so genaues Resultat geben kann, wie nach der von Dumas. Aber durch Verrechnung in den Gewichten der Volumen war Laurent zu dem Resultat gekommen, slass das berechnete specif. Gewicht des Gases = 8,13 sein sollte, und er gab daher dem nach seiner eignen Methode gefundenen Resultate = 8,2 den Vorzug.

Das specif. Gewicht des Pikramylgases ist so hoch, dass man daraus deutlich einsieht, dass es nicht aus C<sup>7</sup> H<sup>6</sup> bestehen kann, weil sich dann diese 13 Volumen zu nur 4 von 1 Volum verdichtet haben würden. Es ist also klar, dass die geringste Auzahl von einfachen Atomen, welche es enthalten kann,  $=C^{14}H^{12}$  ist, was auch gut mit dem bekannten Verhalten des Pikramylbioxyds (Bittermandelöls) übereinstimmt, welches durch Aufnahme von 1 Atom Sauerstoff in 1 Atom wasserhaltige Benzoësäure übergeht.

Pikramylchlorür (Chlorure de Stilbène L.) wird crhalten, wenn man Chlorgas von geschmolzenem Pikramyl absorbiren lässt. Es vereinigt sich im Anfange mit dem Chlor ohne dabei Salzsäure zu entwickeln, und sobald man deren Bildung bemerkt, wird das Zuleiten des Gases unterbrochen. Es ist jedoch nicht leicht, diesen Punkt genau zu treffen, und oft fängt ein Theil von dem Chlorür schon an durch das Chlor zersetzt zu werden, ehe alles Pikramyl mit Chlor verbunden worden ist. Auf diese Weise erhält man nicht weniger als 4 Körper von ungleichen Eigenschaften, von denen zwei isomerische Pikramylchlorüre sind, welche Laurent durch α und β unterscheidet.

Das Chlorür a ist wenig löslich in Aether, und bleibt ungelöst, wenn man die Masse mit Aether behandelt. Abgeschieden und in einer grösseren Menge von siedendem Aether aufgelöst, und die Lösung in einer unvollkommen verschlossenen Flasche allmälig verdunsten gelassen, schiesst es in kleinen, geschobenen, rectangulären, zweiseitig zugespitzten Prismen au, die sich in einer richtig getroffenen Hitze unverändert sublimiren lassen. Sie sind unlöslich in Wasser, fast uicht löslich selbst in siedendem Alkohol. Durch eine siedende Lösung von Kali in Alkohol werden sie zersetzt. Sie wurden zusammengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 66,32
 14
 67,60

 Wasserstoff
 4,84
 12
 4,85

 Chlor
 28,84
 2
 28,15

= C14 H12 Cl oder = PkCl.

Das Chlorur & wird aus der Aetherlösung, welche das Chlorür a ungelöst zurückgelassen hat, wenn man sie mit Alkohol vermischt und freiwillig verdonsten lässt, erhalten, wobei zweierlei Krystalle anschiessen, von denen die eine Art durchsichtige rectanguläre oder achtseitige Blätter und die andere weisse undurchsichtige Linsen bildet, und von denen die Mutterlauge abgegossen wird, welche einen ölartigen Körper aufgelöst enthält. Man sucht die durchsichtigen Taseln dazwischen herans und krystallisirt sie aus einem Gemenge von Alkohol und Aether um. Durch ihre Krystallform und durch ibre leichte Löslichkeit in Alkohol und Aether unterscheiden sie sich von den vorhergehenden, mit denen sie eine ganz gleiche Zusammensetzung haben.

Pikramylbromür (Bromure de Stilbène L.) wird erbalten, wenn man feingeriebenes Pikramyl mit Brom übergiesst, wobei sich nur eine Spur von entwickelter Bromwasserstoffsäure zeigt. Es entsprieht der Modification α, und es löst sich nieht in Alkohol und in Aether. Durch Waschen mit Alkohol wird es rein erhalten. Es besteht aus C¹+H¹²Br. Bei der trocknen Destillation wird es zersetzt.

Wird das Pikramylchlorür α mit einer sieden- Stilbylchlorür. den Lösung von Kali in Alkohol behandelt, so entstehen aus 2 Atomen Chlorür und 1 Atom Kali: 1 Atom Chlorkelium, 1 Atom Wasser und 1 At.

Chlorür von einem neuen Radical, dessen Zusummensetzung mit der Verbindung von 1 At. Pikramyl und 1 At. C14 H10 versinnlicht werden kans, so dass das neue Radical aus C28 H22 besteht. Es wird aus der Alkohollösung durch Wasser niedergeschlagen, in Gestelt eines ölartigen Körpers, welcher unverändert überdestillirt werden kans. Es ist sowohl in Alkohol als auch in Aether löslich und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden		Alome	Berechie
Kohlenstoff	77,0	28	78,56
Wasserstoff	5,3	22	5,15
Chlor	17.7	2	16,49

Die Analyse hat jedoch 1½ Proc. Kohlenstoff zu wenig gegeben, was wohl durch wiederholte Analysen hätte berichtigt werden können. Aber Laurent macht auf die ausserordentliche Kostbarkeit dieser Präparate aufmerksam, für welche das Bittermandelöl das rohe Material ist, welches ausserdem von diesen Präparaten viel weniger wieder gibt.

Laurent betrachtet diesen Körper als eine Art ternären Radicals, welches er Chlostilbsse nennt. Da wir ihm in seinen theoretischen Ausichten nicht folgen, so können wir auch nicht die auf diese gegründeten Namen annehmen. Indem wir austatt dessen ein organisches Radical — C<sup>28</sup> H<sup>22</sup> annehmen, welches sich mit Chlor, Brom und Sauerstoff vereinigen kann, so wollen wir dieses Stilbyl nennen, und demnach die Chlorverbindung Stilbylchlorür a, zur Unterscheidung von der nächstfolgenden.

Stilbylchlorür & wird auf ganz dieselbe Weise aus dem Pikramylchlorür & erbalten. Es ist, gleichwie das vorhergehende ein ölähulicher, destillirbarer Körper. Die Verschiedenheiten in den Rigenschaften sind nicht angegeben worden, worauf er die Annahme einer besonderen Modification von dem vorhergehenden gegründet hat.

Stilbyltrichlorid (Chlorure de Chlostilbase L.). Es wurde oben angeführt, dass mit dem Pikramylchlorür  $\beta$  weisse, undurchsichtige Linsen anschiessen; diese sind dieser Körper. Er ist etwas weniger löslich in Aether als das Pikramylchlorür, und dadurch kann er davon gereinigt werden, wenn man ihn einige Male mit Aether umkrystallisirt. Es schmilzt bei  $+85^{\circ}$ , und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	59,27	28	58,90
Wasserstoff	3,90	22	3,85
Chlor	36.83	6	37.25

= C<sup>28</sup> H<sup>22</sup> Cl<sup>5</sup>. Es wird durch eine siedende Lösung von Kali in Alkohol zersetzt in Chlorkalium und in einen ölähnlichen, chlorhaltigen Körper.

Chlorobromid von Stilbyl (Bromure de Chlostilbase L.) wird aus dem Stilbylchlorür erhalten, wenn man es mit Brom sättigt, wobei sich 3 At. von dem Chlorür mit 6 Aequivalenten Brom vercinigen zu C<sup>28</sup> H<sup>22</sup> Cl<sup>3</sup> + 2C<sup>28</sup> H<sup>22</sup> Br<sup>3</sup>; es besteht also aus 1 At. Trichlorid und 2 At. Tribromid. Die Verbindung ist fest, pulverförmig und schwer löslich in Alkohol und in Aether. Durch Auflösen in Acther und langsames Verdunsten der Lösung kann es in kleinen sechsseitigen Prismen erhalten werden. Laurent unterscheidet davon zwei Modificationen mit α und mit β, deren Unterschied aber nur darin bestehen würde, dass die letztere Modification unregelmässige Krystalle gibt.

Durch Destillation wird es zersetzt in Bromwasserstoffsäure und in einen neuen Körper, welcher in Nadeln anschiesst.

Salpetrigsaures Wird Pikramyl mit Salpetersäure gekocht, so Stilbyloxyd. erhält man einen harzähnlichen, gelben Körper, der nach gehörigem Auswaschen zusammengesetz gefunden wurde aus:

(	Sefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	73,4	28	74,7
Wasserstoff	4,8	22	4,9
Stickstoff		21	00.4
Sauerstoff		4}	20,4.

Die Abweichung in der Analyse ist gar zu gross, um der Formel eine besondere Glaubwürdigkeit geben zu können, und der Gehalt an Stickstoff ist nicht besonders bestimmt worden. Die Formel würde sonst =  $C^{28}H^{22}O + \ddot{N}$  werden. Laurent nennt ihn Nitrostilbase.

Durch eine weiter fortgesetzte Behandlung mit Salpetersäure wird die Zusammensetzung verändert, und Laurent behauptet, dass für jedes Aequivalent Wasserstoff, welches daraus austritt, na dessen Stelle kommt, und er gibt für eine solche Masse die Formel =  $C^{28}H^{21}N^3O^6$ , mit der Bemerkung, dass die Wirkung der Salpetersäure noch nicht vollendet gewesen sei. Hier würde also 1 Acquivalent Wasserstoff durch ½ Aequivalent Stickstoff und 2 At. Sauerstoff ersetzt worden sein, und in der Vermuthung, dass es mit  $C^{28}H^{20}O^2 + 2N$  oder  $C^{28}$  geendigt haben würde, uennt er es Nitrostilbèse.

Sülbinsalpeter- Lässt man die Einwirkung der Salpetersäure säure. Acide auf das Pikramyl noch weiter fortgehen, so löst nitro-stilbique.

sich in der Säure ein neues Product auf, welches durch Wasser daraus in Gestalt eines gelben Pulvers niedergeschlagen wird. Aus diesem Pulver zieht mit Ammoniak vermischtes Wasser eine Säure aus, welche dann gereinigt durch Salpetersäure daraus abgeschieden wird. Sie ist palverförmig, etwas gelblich, fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und nach mehr in Aether. Beim Erhitzen schmilzt sie und dann kann sie in feinen Blättern sublimirt erkalten werden. Sie wurde zusammengesetzt gefünden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	54,70	· 28	55,80
Wasserstoff '	4,60	22	3,58
Stickstoff.	4,60	· · 2	4,58
Sauerstoff	37,10	14	36,76.

Offenbar ist diese Atomberechnung ganz unrichtig. Laurent kann einen analytischen Versuch nicht so falsch ausführen, dass er & von dem ganzen Wasserstoffgehalt der Säure zu viel bekommt, und wahrscheinlich gehen mehrere Atome Wasser in diese Verbindur ein. rent fällt das Ammoniaksalz dieser Säure mit salpetersaurem Silberoxyd und fand in dem Niederschlage 41 Procent Silber, wonach er berechnet, dass 1 Atom Säure 2 Aequivalente Wasserstoff verliere und sich dafür mit 2 Atomen Silber vereinige zu = 2 Ag + C28 H18 N2 O14, was in eine gewöhnliche Form verwandelt geben würde: 2 Åg + C28 H18 O7 N. Aber die Analyse hat dargelegt, dass der Wasserstoffgehalt darin viel grösser ist. Die freie Säure würde sonst 2H + C28 H18 O7 N, oder = HC28 H18 O7 + HN sein.

Stibylsäure.

Der krystallisirte Körper, welcher erhalten wird, wenn man feuchtes Chlorgas in Bittermandelöl leitet (Jahresb. 1845, S. 484), wurde von Laurent ebenfalls erhalten, als er das Oel mit rauchender Schwefelsäure behaudelte. Er hat bei der Analyse dieselben procentischen Resultate erhalten, wie Liebig (am angef. O.), aber er berechnet sie auf eine andere und wahrscheinlichere Art, nämlich:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	75,82	28	76,35
Wasserstoff	5,45	24	5,45
Sauerstoff	18,20	5	18,20,

= 2C<sup>14</sup>H<sup>12</sup> + 50. Er nennt ihn deshalb Suroxyde de Stilbène oder Acide stilbeux. Aber beide Namen sind, gleichwie die Formel wahrscheinlich unrichtig, indem sie Stilbèn oder Pikramyl als Radical voraussetzen; denn mit Kali giebt er einen ölähnlichen Körper, welcher nach gehörigem Trocknen aus C<sup>28</sup>H<sup>22</sup>O<sup>4</sup> + K bestehen soll, und welcher also stilbylsaures Kali ist, in welchem Falle der Körper = H+C<sup>28</sup>H<sup>22</sup>O<sup>4</sup> wäre, d. h. wasserhaltige Stilbylsaure. Laurent hält ihn für einen Körper, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 1 Atom Kalium ersetzt worden ist, und gibt dafür die Formel C<sup>28</sup>H<sup>22</sup>K + 50.

Stilbesylsäure.

Wird Chlorgas mehrere Tage lang in Bittermandelöl bis zur Sättigung eingeleitet, und die Masse zuletzt damit erwärmt, so erstarrt sie nachher beim Erkalten zu einem Brei von Krystallen, den man in einem Glastrichter, dessen Röhre Glaspulver enthält, abtropfen lässt. Nachdem die saure Flüssigkeit abgelaufen ist, wird die Masse ausgepresst und mit einem kaltem Gemenge von

Aether und Alkohol behandelt, wobei ein Körper ungelöst zurückbleibt, welcher sich darauf in siedendem Aether auflöst und daraus in regelmässigen Krystallen von 6 bis 10seitigen Prismen anschiesst, welche dem geschobenen Prisma mit rhombischer Basis angehören, zuweilen an den Enden zweiseitig angespitzt und zuweilen gerade abgestumpft, Ex nengt diesen Körper Suroxide de Stilbise oder Acide stilbescux. Er schmilzt bei + 1450, und lässt man ihn erkalten, ehe alles geschmolzen ist, so erstarrt er zu prismatischen Krystallen. Erhitzt man ihn aber, bis er völlig flüssig geworden ist, so bleibt er flüssig, bis nahe zu der Temperatur der Lust, worauf er zu einer durchsiehtigen, gummiähnlichen Masse erhärtet. Erhitzt man ibn dang wieder gelinde, so erstarrt er zu undurchsichtigen, aus feinen Nadeln zusammengesetzten Warzen. Er ist wenig löslich in kaltem Alkohol und Aether, und die Lösung röthet darin nicht Lackmuspapier. Bei der trocknen Destillation geht ein ölartiges Liquidem über, welches erstarrt mit einer, wie es scheint, anderen Krystallform. Er ist löslich in Alkali, und die Lösung seines Ammoniaksalzes in siedendem Alkohol gibt mit salpetersaurem Silberoxyd ein in glänzenden Schuppen krystallisirendes Salz, worin 48,7 Procent Silber gefunden wurden. Die Säure wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gelunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	71,60	28	71,80
Wasserstoff	4,33	20	4,28
Sauerstoff	24.07	7	23.92.

Nach der Quantität Silber, welche aus dem Silbersalze erkalten wurde, muss sie aus 2H + C<sup>28</sup>H<sup>16</sup>O<sup>3</sup> besteben, worin das Wasser durch 2 Atome Silberoxyd ersetzt wird. Um eine Herleitung von Laurent's Namen beizubehalten, könnte sie bis auf Weiteres Stilbesylsäure genannt werden.

Der mit Alkohol gemengte Aether, welcher bei der Bereitung der vorhergehenden Säure diese ungelöst zurückgelassen hatte, enthält Benzoësäure aufgelöst und noch einen anderen krystallisirenden Körper, welcher bei der freiwilligen Verdunstung aus der Flüssigkeit anschieset, und woraus schwaches Ammoniak die Säure auszicht. mit Zurücklassung des anderen Körpers in langen. feinen, nadelförmigen, glanzenden Krystallen. Dieser Körper verhält sich nach dem Schmelzen ganz ähnlich, wie der vorhergebende, und krystallisirt wieder, wenn man die durchsichtige Masse von Neuem erwärmt. Bei der Destillation gab er einen anderen Körper, angeschossen in gewundenen Nadeln. Er löst sich in siedendem kaustischem Ammoniak, aber Säuren schlagen aus dieser Lösung nichts nieder.

Schweselesyl.

Wir kehren nun zu den Producten der Destillation des Schweselpikramyls zurück. Ich sührte an, dass dabei zwei Körper übergehen, ein slüchtigerer, das Pikramyl, und ein etwas weniger slüchtiger, schweselbaltiger: Den letzteren hat Laurent Thism-essale\*) genaunt; wir wollen ihn Schweselesyl nennen. Von dem Pikramyl wird es dadurch befreit, dass man ihn als seines Pulver wiederholt mit kleinen Quantitäten Aether auskocht, worin sich das Pikramyl aussöst, mit sehr

<sup>&#</sup>x27;) Revus scientif. et. industrielle XVI, 197.

wenig von dem Schwefelesyl. Dann löst man es in einer, auf ein Mal darüber gegossenen grösseren Quantität Aother auf, oder, wenn man diesen sparen will, anstatt dessen in Petroleum, worin es sich in der Wärme in grösserer Menge auflöst als in Aether. Beim Erkalten krystallisirt es in kleinen, aus Nadeln zusammengesetzten Es ist farblos, geruch - und geschmack- . los, und in Nadeln angeschossen. Schmilzt bei + 1780. Beim Erkalten erstarrt es zu einer aufgeblähten Masse von Nadeln. Aber die Temperatur sinkt häufig weit unter den Schmelzpunkt, che es wieder anschiesst; zuweilen erstarrt es durchsichtig, aber es krystallisirt, wenn man es wieder erhitzt, besonders wenn man einige vorher krystallisirte Nadeln hineinwirft. In stärkerer Hitze gibt es einen riechenden Dampf, welcher nichts schwefelartiges hat; es lässt sieh dann entzünden und verbrennt mit rusender, rötblicher Es ist fast unlöslich in siedendem Alkohol, sehr wenig löslich in siedendem Aether. Siedendes Petroleum ist das beste Lösungsmittel Es wird durch Kochen mit Alkohol und dafür. Kalihydrat nicht zersetzt. Siedende Salpetersäure greift es schwierig an, und die Flüssigkeit enthält nachher keine Schweselsäure. Brom entwickelt darans Bromwasserstoffsäure. Kalium bildet damit beim Erhitzen Schwefelkalium und eine kohlige Masse. Mit Salpeter, chlorsaurem Kali und einem grösseren Ueberschuss von kohlensaurem Natron gemengt, brennt es beim Erhitzen mit einer Reihe von Detonationen ab. Geschah das Erhitzen in einem langen Robr, so folgten diese Detonationen dicht auf einander 10 Minu-

ten lang. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	86,35	26	86,2
Wasserstoff	4,90	18	4,9
Schwefel	8,80	1	8,9
STEIR I C	C26 EL 18 :	-1	Line Jan Da

= C<sup>26</sup>H<sup>18</sup> + S. C<sup>26</sup>H<sup>18</sup> ist also hier das Radical *Esyl*.

Wird das Schwefelesyl mit Brom behandelt, so entwickelt sich Bromwasserstoffsäure mit Heftigkeit, und es verwandelt sich in einen pulverförmigen Körper, welcher mit Alkohol ausgewaschen werden kann, und welcher sich sowohl in Aether als auch in Petroleum auflöst. Er bedarf starke Hitze zum Schmelzen und er schieset dann beim Erkalten in rhomboidalen Blättern an. Nach einer kann unverändert aublimirt werden. Bestimmung des Gehalts an Kohlenstoff und Wasserstoff darin, berechnet Laurent dafür die Zusammensetzung zu C26 H1+ SBr4, und er nennt ibn Bromethion-essile. Er kann sein: C26H1+S3 + 2C26 H14Br3, oder eine Verbindung von 1 At. Sulfid mit 2 At. Superbromid von dem Radical C26 H14, welches wir, auf Versuch, Eryl nennen können, indem das S durch den diesem im Alphabet vorangehenden Consonanten gewechselt Für Laurent ist er Thionessale, worin 4 At. Wasserstoff durch 4 At. Brom ersetzt worden sind, welche letzteren die Rolle des Wasserstoffs spielen.

Wird Schweselesyl lange Zeit mit Salpetersäure gekocht, so verwandelt es sich zuletzt, ohne dass sich Schweselsäure in der Flüssigkeit bildet, in eine gelbe, poröse, spröde Kruste, welche Laurent Nitréthionessile nennt. Dieser Körper ist unlöslich in Wasser und in Alkohol; siedender Aether löst eine Spur davon auf, die sieh beim Brkalten daraus wieder niederschlägt, in Gestalt eines hellgelben, flockigen Pulvers. Er schmilzt leicht und erstarrt wieder zu einer gelben, durchsichtigen Masse. Beim stärkeren Erhitzen fängt er Feuer und lässt viele Kohle zurück. Eine Lösung von Kali in Alkohol wirkt nicht darauf. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	57,9	26	57,5
Wasserstoff	2,7	14	2,6
Stickstoff	10,5	4	10,3
Schwefel	_	1	5,9
Saverstoff		8	23,7

Für Laurent ist er Thionessale, worin 2 Aequivalente Wasserstoff gegen 2 Aequivalente Ä ausgewechselt worden sind, welche letzteren dieselbe Rolle, wie der Wassserstoff spielen. Offenbar enthält er Eryl, verbunden mit Schwefel, Sauerstoff und salpetriger Säure. Drücken wir C<sup>26</sup>H<sup>14</sup> mit Er aus, so hat er die Formel = Ér ÉrÑ<sup>5</sup>, und er ist dann schwefelbasisches salpetrigsaures Eryltrioxyd.

Wird robes Bittermandelöleinige Zeit mit Schwe- Kripin. felammonium gemengt stehen gelassen und dann destillirt, so gebt zuerst Wasser und Schwefelammonium über mit flüssigen, ölähnlichen Körpern, und darauf folgen krystallisirende Stoffe. Man sucht die flüssigen abzunehmen und die krystallisirenden besonders aufzusammeln.

Diese letzteren werden von Pikramyl, Schwefelesyl und Lophin ausgemacht, Körper, die schon in diesem Jahresberichte angeführt worden sind, gemengt mit einem noch nicht erwähnten Stof, welchen Laurent Pikryl nennt, welchen Namen ich aus zweierlei Gründen verwerfen muss, nämlich weil die Endigung yl ein Radical bezeichnet, was er nicht ist, und dann weil er von nagos, bitter, abgeleitet, und dabei doch ganz geschmacklos ist. Mit einer Umsetzung der Buchstaben will ich ihn vorschlagsweise Kripin nennen, ein Name, der so rein empirisch und bedeutungslos ist, wie möglich, denn es ist jetzt noch nicht möglich, die rationelle Zusammensetzung dieses Körpers einzusehen.

Wird das krystallisirende Destillations-Product fein pulverisirt mit Aether übergossen, so lösen sich darin Pikramyl und Kripin auf, während Lophin und Schwefelesyl zurückbleiben. Lösung schiesst beim Erkalten das Pikramyl grösstentheils an, und darauf noch ein wenig bein Verdunsten. Die Lösung wird dann davon abgeschieden und langsam verdunsten gelassen, wohei sie einen dicken, ölähnlichen Rückstand gibt, der mit Krystallkörnern von Kripiu angefüllt ist. Darch Schütteln mit wenig neuem Aether löst sich des Oel von den Körnern auf und es wird die Lösung sogleich davon abgegossen. Die Lösung gibt beim langsamen Verdunsten von Neuem Körner, welche auf ähnliche Weise von dem Oel abgeschieden werden, und dies wird so lange wiederholt, als man noch Körner bekommt. Diese Körner sind Man löst sie in Aether, woraus sie reregelmässig wieder anschiessen, aber noch gefärbt.

Durch einige Umkrystallisirungen aus einem Gemenge von Alkohol und Aether werden sie farblos erhalten.

Das Kripin krystallisirt in Octaedern, deren Basis nicht völlig rechtwinklich ist, die Spitzen durch Flächen ersetzt, und mit 2 entgegengesetzten Basenkanten die durch Flächen ersetzt sind, so dass die Krystalle von der Seite als zweiseitig zugespitzte, flache, Sseitige Prismen aussehen. Es schmilzt schwierig und erstaret durchsiehtig. Es löst sich nieht in Wasser, wenig in Alkohol und leicht in Aether. Verändert sich nicht durch Kochen mit Kali und Alkohol. Durch Kalium wird, es in der Wärme zersetzt; aus dem Product davon zieht Aether einen Körper aus, welcher in rhombischen Blättern krystallisirt erhalten werden kann. Durch Chromsäure wird das Kripin in eine braune Masse verwandelt, die sich einem Theil nach in Aether auflöst. Das darin Unlösliche lässt sich in höherer Temperatur zu weissen Blättern sublimiren. Das Kripin vereinigt sich leicht mit Chlor und Brom. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	80,80	42	80,80
Wasserstoff	4,59	28	4,50
Stickstoff	4,76	2	4,50
Sauerstoff	19,85	4	10,20

Ist es  $C^{+2}H^{28}N^2 + 40$  oder  $C^{+2}H^{2+}O^{+} + NH^{2}$ ? Es ist noch nicht möglich zu entscheiden, wie es betrachtet werden muss. So viel kann aus der Bereitungsmethode geschlossen werden, dass es nicht  $C^{+2}H^{28}O + \tilde{N}$  sein kann.

Das Kripin gibt mit Chlor und Brom unter Entwickelung von wenig Wasserstoffsäure gummiähnliche, in Wasser und in Alkohol unlösliche Massen, die sich aber leicht in Aether lösen und daraus durch Alkohol niedergeschlagen werden können. Sie wurden analysirt, aber die Resultate gaben bei der Berechnung Brüche von Aequivalenten und wiesen dadurch eine unvollendete Einwirkung aus. Ich führe daher nicht die Resultate der Analysen an. Es hatte mehr von dem Salzbilder aufgenommen, als dem daraus ausgetretenes. Wasserstoff entspricht.

Wird das Kripin mit Salpetersäure behandelt, so verwandelt es sich in eine harzähnliche Masse, die sich durch fortgesetztes Kochen wieder auflöst, worauf sich beim Erkalten ein schön gelbes Krystallpulver abscheidet, von dem noch mehr durch Wasser daraus niedergeschlagen wird. Dieser Körper ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol und leicht löslich in Aether. Bei der trocknen Destillation detonirt er. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,80	42	56,30
Wasserstoff	2,37	22	2,45
Stickstoff	12,60	8	12,50
Sauerstoff	28,23	16	28,75,

= C<sup>42</sup>H<sup>22</sup>O<sup>4</sup> + 4N. Laurent betrachtet ihn als Kripin, worin 3 Aequivalente Wasserstoff durch 3 N ersetzt sind, und er nennt ihn Nitripieryle.

Vergleicht man den Wasserstofigehalt der Antilyse, so hat diese zu wenig Wasserstoff gegebes, was wohl schwerlich der Fall ist. Nimmt man die Formal C21H10 O2 1. ON an as wied de

die Formel  $C^{27}H^{10}O^2 + 2N$  an, so wird das berechnete Resultat (C = 75,12):

	Atome	Procente	
Kohlenstoff	21	56,543	
Wasserstoff	10	2,224	
Stickstoff	4	12,549	
Sauerstoff	8	28,674	,

was besser mit dem Resultat des Versuchs übereinstimmt. Der Körper ist also ein salpetrigsaures Biexyd von dem Radicale  $= C^{21}H^{10}$ .

Wird das Stickstoffbenzovl = C14 H10 N2, so wie man es gewöhnlich durch Behandeln des ro-Bittermandelöls mit flüssigem Ammoniak erhalt (vergl. die Bereitung des Lophins, 533) der trocknen Destillation unterworfen, so crhalt man ein geringes, flüssiges, ölartiges Destillat, während sich Lophin und Amaron in die Wölbung und in den Hals der Retorte sublimi-Diese werden auf die Weise von einander getrennt, dass man sie zu Pulver zerreibt. das Oel daraus durch ein wenig Aether auswäscht, und dann das Lophin mit einem mit Salzsäure vermischten Wasser auszieht, indem man dieses damit bis zum Sieden erhitzt und dann siedend davon abfiltrirt. Das zurückbleibende Amaron wird mit Alkohol gewaschen und getrocknet. Will man dieses krystallisirt erhalten, so löst man es in wenigem siedend heissem Petroleum auf, worzes es dann beim Erkalten anschiesst. erkaltete Petroleum wird von Neuem mit dem ungelösten gekocht, worauf es beim Erkalten noch mehr Krystalle gibt. Auf diese Weise verliert man weniger, denn etwas bleibt in dem erhalte-

tem Oele aufgelöst.

Amaron.

Das Amaron schiesst in feinen Nadeln an, ist geschmack- und geruchlos, schmilzt bei + 2330 und ersterrt in strahligen, langen Krystallnadeln. Es ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, selbst in siedendem. Aether löst im Sieden etwas mehr auf, aber sehr wenig. Beim Erkalten schiesst es daraus an. Kalte Schweselsäure löst es mit einer prächtig rothen Farbe auf. Lässt man die Lösung allmälig Feuchtigkeit aus der Lust anziehen, so krystallisirt das Amaron nus, indem die Farbe verloren geht. Durch Salpetersäure wird es nicht zersetzt. Im Sieden wird ein kleiner Theil davon aufgelöst, welcher beim Erkalten daraus anschiesst. Durch Kochen mit Kali und Alkohol verändert es sich nicht. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	88,36	32	88,46
Wasserstoff	5,16	22	5,07
Stickstoff	6,48	2	6,47.

Es scheint ein mit Stickstoff verbundenes Radical zu sein = C<sup>52</sup> H<sup>22</sup> + N. Denn wäre es ein ternäres Radical, so würde es sich durch die Salpetersäure wahrscheinlich, wenn nicht zersetzt, doch wenigstens in Oxyd verwandelt haben.

In Betreff des Namens Amaron, so habe ich dabei dasselbe zn erinnern, wie beim Pikryl, indem er nämlich von amarus, bitter, abgeleitet worden ist, ohne dass diese Ableitung durch irgend eine Eigenschaft des Körpers gerechtfertigt wird.

Völckel\*) hat beobachtet, dass wenn man Bittermandelöl Bittermandelöl mit Salzsäure vermischt und in ei-mit Cyanwasner Temperatur verdunstet, welche nicht völlig und Quecksilbis zu + 100° geht, sich nach einer gewissen Concentration beim Erkalten ein gelblicher, ölartiger Körper abscheidet, der durch Schütteln mit Wasser von Salzsäure und dann im luftleeren Raume über Schwefelsäure von Wasser befreit wird.

Dieses Oel hat kaum einen Geruch, 1,124, specif. Gewicht verändert sich nicht in der Luft, löst sich wenig in Wasser, leicht in Alkohol und in Aether; die Lösung darin ist neutral auf Lackmus, und besitzt einen bitteren Geschmack. Wird es in einem Destillations-Apparate erhitzt, so fängt bei + 1000 ein wenig Bittermandelöl an überzugehen; bei 1700 theilt es sich in Cyanwasserstoffsäure und in Bittermandelöl. Durch eine Lösung von kaustischem Kali in Alkohol theilt es sich auf ähnliche Weise in freies Bittermandelöl and in Cyankalium, welches sich in der Flüssigkeit auflöst. Durch Vermischen und Verdunsten mit concentrirter Salzsäure gibt es Salmiak und Mandelsäure. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	71,98	16	72,21
Wasserstoff	5,34	14	5,25
Stickstoff	11,01	2	10,51
Sauerstoff	11,67	2	12,03.

Es ist also zusammengesetzt aus

<sup>&#</sup>x27;) Poggend. Ann. LXII, 444.

1 At. Cyanwasserstoffsäure = 2C+2N+2H
1 At. Bittermandelöl = 14C +12H+20
= 16C+2N+14H+20.

Bei der Einwirkung von concentrirter Salzsäure entstehen aus 1 At. von dieser Verbindung und 4 At. Wasser, 1 At. Maudelsäure = C16H1405 + H und 1 At. Ammoniak.

Prenleloup") hat eine ähnliche Verbindung von Bittermandelöl mit Quecksilberchlorid hervorgebracht. Er wandte 120 Grammen Aqua dest. Laurocerasi, 1 Grm. Quecksilbercyasid und 1 Grm. concentrirter Salzsäure an, welche er zusammen verdunstete, wobei sich ein ölartiger Körper abschied. Derselbe wurde auch erhalten, als er von einem Gemisch von 2 Theilen Bittermandelöl, 1 Th. Quecksilbercyanid und 1 Th. starker Salzsäure die letztere in einem Bad von Kochsalzlösung wieder abdestillirte. Beim Behandels des Rückstandes blieb die neue Verbindung zurück. Ohne den katalytischen Einfluss der Salzsäure wurde sie auf keine andere Weise erhalten.

Sie ist ein gelbes Oel, ähnlich dem Zimmetöl, und hat den Geruch des Bittermandelöls. Specif. Gewicht = 1,1092. Sie siedet bei + 3120 und destillirt unverändert über, aber darauf hat sie 1,0847 specif. Gewicht. Nach dem Erkalten erstarrt sie, was sie vor der Destillation nicht einmal bei — 120 thut. Sie löst sich in 20 Theilen Wasser, in viel weniger Alkohol und am besten in Aether, der sich damit nach allen Verhältnissen vermischen lässt. Durch Schütteln mit einer

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 49.

Lösung von Salmink wird sie zersetzt, in Bittermandelöl, welches frei wird, und in ein Doppelsalz von Quecksilber und Ammonium, welches sich in der Flüssigkeit auflöst. Kochsalzlösung zersetzt nicht mehr davon, als was sich darin auflöst.

Wertheim ') hat unter Redtenbacher's Knoblauchöl. Leitung das flüchtige Oel aus Allium sativum untersucht. Diese Untersuchung gehört zu den schönen Beweisen, wie weit man in einem schwierigen und verwickelten Gegenstande kommen kann, wenn man richtige Grundsätze und ein klares Urtheil auf denselben anweudet.

Der Knoblauch wurde mit Wasser destillirt, wodurch aus 100 Pfund davon 3-4 Unzen Oel erhalten wurden, abgeschieden zum Theil auf dem Wasser, während ein anderer Theil in Gestalt eines milchölnlichen Gemisches von dem Wasser zurückgehalten wurde. Der grösste Theil des Knoblauchöls ging im Anfange der Destillation über.

Es war ein dunkel braungelbes, flüchtiges Oel, schwerer als Wasser, und von dem starken, widrigen Geruch des Knoblauchs. Es ist sehr schwierig dasselbe durch Rectification mit Wasser zu reinigen, indem es wiederholte Umdestillationen erforderlich macht. Versucht man es für sich zu destilliren, so füngt es bei + 140° an seine Farbe zu verändern; es färbt sich dunkel braungeib und nachher tief dunkelbraun. Bei + 150° tritt darin ein Zersetzungsprocess ein, begleitet von Wärme-Entwickelung, während sich Dämpfe von einem

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. LI, 289.

unerträglich stinkenden Geruch entwickeln, aus denen sich keine Spur von Knoblauchöl condensirt, und in der Retorte bleibt eine zähe schwarzbraune Masse zurück.

Um diese Zersetzung zu vermeiden, wurde das Oel durch blosse Verdunstang in einer Retorte mit Vorlage aus einem Kochsalzbade destillirt, dessen Temperatur dabei nicht höher als einige wenige Grade über + 100° stieg. Aber auch dabei theilte sich das Oel in einen flüchtigeren Theil, welcher zuerst überging, und in einen weniger flüchtigen, der nachfolgte. Beide waren klar, gelb gefärbt, der letztere tiefer gelb, und beide hatten den Gernch des Knoblauchs, aber nicht so widrig als das rohe Ocl. Der flüchtigere Theil schwamm auf Wasser, der weniger flüchtige sank zu Boden. In der Retorte blieb zuletzt eine dunkelbraune, schwerslüssige Masse von einem sehr widrigen Geruch, welche ungefähr 1 von den Gewicht des rohen Oels betrug. Das so rectificirte Oel ist schwerlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Es verändert sich nicht durch verdünnte Säuren und Alkalien. Aber von concentrirter Schweselsäure wird es mit einer tief purpurrothen Farbe aufgelöst, die beim Verdünnen mit Wasser verschwindet, indem das Oel, allem Anscheine nach, unverändert wieder abgeschieden wird. Es saugt begierig wasserfreies Salzsäuregas ein und wird dadurch indigblau; aber diese Farbe geht durch Verdunsten oder Verdünnen der Säure wieder verloren. Salpeler. säure wirkt hestig, sast explodirend daraus eis, indem Oxalsäure und Schwefelsäure hervorgebracht werden, worauf Wasser aus der sauren Flüssig-



keit gelbe Flocken abscheidet. Durch Metalloxydsalze wird es auch nicht verändert, aber es vereinigt sich mit einigen derselben, wie weiter unten angeführt werden soll.

Bei den damit ausgeführten Analysen gab es stets variirende Gebalte an Kohlenstoff und Wasserstoff: 55,4 bis 60,5 Proc. Kohlenstoff und 7,7 bis 8,42 Proc. Wasserstoff. Aber bei der Vergleichung des Kohlen - und Wasserstoffs von jeder Analyse zeigten sie sich stets in dem Verhältnisse von 6 At. Kohlenstoff zu 10 At. Wasserstoff. Die Bestimmung des Schweses geschah mit concentrirter Salpetersäure. Das Oel wurde in eine kleine Glaskugel mit fein ausgezogener Spitze eingewogen, diese Spitze in der Mitte umgebogen, parallel mit sich selbst, und dann in die Saure gelegt. Auf diese Weise trat beim Erhitzen sehr wenig Oel auf einmal heraus in die Säure, so dass die Zersetzung rubig stattfand, wiewohl sie lange Zeit erforderte. Aber auch die Quantitäten des Schwefels variirten, und als das Gewicht des Schwefels dem des Kohlen - und Wasserstoffs zugelegt wurde, so fehlte noch mehr, als einem unvermeidlichen Verlust zugeschrieben werden konnte. Daraus wurde der Schluss gezogen, dass das Oel auch Sauerstoff enthalte und aus einem Radical = C6 H10 bestehe, verbunden mit Schwesel und mit Sauerstoff, dass es also ein Gemenge von einem Oxyd und einem Sulfuret sei, welches in ungleichen Verhältnissen vorkommen könnte. Es wurde daher versucht, das in dem über Chlorcalcium getrockneten Oele enthaltene Oxyd durch Kalium zu zerstören, was auch glückte. Dabei entwickelte sich eine geringe

Menge von einem brennbaren Gase, welches mit blauer Flamme verbrannte, während das Kalium von einer harzähnlichen Masse umgeben wurde. Als die Gas-Entwickelung ganz aufgehört hatte, wurde das Oel abgegossen, welches sich nicht mehr veränderte, und rectificirt. Es wurde nun farblos, schwamm auf Wasser und besass den characteristischen Geruch des Knoblauchs.

Die um das Kalium berum gebildete Masse zeigte bei der Untersuchung einen Gehalt an Schwefelkalium, und da das Oel vor der Behandlung mit Kalium gelb war und ein Theil davon in Wasser untersank, so schlossen sie daraus, dass das rohe Knoblauchöl ein Gemenge von zwei Salfareten und einem Oxyd des Radicals C6 ff 10 sei, dass das Kalium das höhere Sulfuretum zu dem niedrigeren reducirt und das Oxyd zerstört habe, was spätere Versuche auch bewiesen. Das niedrigere Sulfuretum, welches auf die angeführte Weisserhalten wurde, und welches den reichlichsten Bestandtheil des Knoblauchöls ausmachte, zeigle sich bei der Analyse zusammengesetzt aus (C=75,12; S=200,75):

TO 11 . (0 00 000		
Kohlenstoff 62,986	6	63,138
Wasserstoff 8,780	10	8,741
Schwefel 27,230	1	28,121

98,996.

= C<sup>6</sup>H<sup>10</sup> + S. Sie geben dem Radieal den Namen Allyl. Ein Buchstabe mehr oder weniger kann sehr gleichgültig sein, aber genau genommen, wäre Alliyl eben so leicht für die Aussprache und directer zur Andeutung des Namens



der Warsel, nämlich Allium, gewesen. Dieses Oel ist also Allylsulfuret.

Es besitzt folgende Eigenschaften: Es ist ein farbloses, flüchtiges Oel, welches das Licht stark bricht, und welches sich nicht bei der Destillation zersetzt, wenigstens nicht, wenn es während des Siedens nicht mit der Luft in Berührung kommt. Das specif. Gewicht ist nicht weiter angegeben, als dass es leichter als Wasser ist. Es ist schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Gegen Säuren und Alkalien verhält es sich wie das rohe Oel. Es verändert sich nicht durch Kalium und kann davon abdestillirt werden. Mit den Chloriden von Platin und Quecksilber, so wie mit den salpetersauren Salzen von Palladiumoxydul und Silberoxyd bildet es eigenthümliche Verbindungen.

Bei der Frage, in welcher Form dieses Oel in dem Knoblauch enthalten ist, lassen sie es unentschieden, ob es in diesem Zustande in dem rohen Oel enthalten war, oder in dem Gemenge von Oxyd mit zwei Sulfureten, welches als während der Destillation des Oels entstanden gedacht werden kann, wenn sich ein Theil des Schwefelallys auf Kosten der Lust oxydirte und sich der Schwefel davon mit einem anderen Theil vereinigte, und sich so das höhere Sulfaretum bildete. Vielleicht würde dieses nicht so schwierig darzulegen sein, wenn man das Schwefelallyl trocken oder feucht einige Zeit und in verschiedenen Temperaturen über Quecksilber in Sauerstoffgas liesse, wobei dann Sauerstoffgas aufgenommen werden müsste, bis sieh so viel von dem höheren Sulfuret gebildet hat, als davon entstehen kann. Eben so wäre auch eine Untersuchung der, dem Anschen nach verharzten Masse, welche das Oel bei der Destillation für sich oder mit Wasser zurücklässt, nicht ohne grossen Werth, indem sie uns wahrscheinlich mit Körpern von interessanter Zusammensetzung bekannt machen könnte.

Um die Existenz eines Allyloxyds in dem rohen Oel ausser alle Frage zu setzen, so liessen sie Kalium ganz kurze Zeit einwirken, wobei die erste Wirkung darin bestand, dass es sich mit Schwefel verband auf Kosten des höheren Sulfurets, worauf das Oel abgegossen und analysiri Während das robe Oel kaum 60 Proc. Kohlenstoff enthält, so fanden sie jetzt, nachden der Ueberschuss an Schwefel weggenommen war, 64,73 bis 65,17 Proc. Kohlenstoff, ausweisend, dass nun Oxyd zurückblieb, gemengt mit dem niederen Sulfuretum. Der Kohlenstoffgehalt des Oxyds ist nämlich nach der Formel C6H100 = Auch bei diesen Analysen verbielt 73.5 Proc. sich das Gewicht des Kohlenstoffs zu dem des Wasserstoffs = 6C:10H.

Verbindungen des Schwefelallyls. 1. Mit Platinehlorid. Vermischt man eine Lösung des Salfurets in Alkohol mit einer Lösung von Platinehlorid in Alkohol, die letztere Lösung am besten im geringen Ueberschuss, und setzt man dans Wasser hinzu, gerade bis das Gemische anfängl sich stark zu trüben, so schlägt sich daraus in der Rube allmälig ein gelbes Pulver nieder, welches wie Platinsalmiak aussieht. Dasselbe wird, wenn seine Bildung aufgehört hat, abfiltrict und gewaschen, zuerst mit Alkohol und darauf mit



Wasser, worin es fast ganz unanflöslich ist. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde dieser Körper zusammengesetzt gefunden aus 1):

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	17,87	24	17,95
Wasserstoff	2,86	40	2,47
Schwefel	18,29	9	17,85
Chlor	13,04	6	13,69
Platin	48,50	4	48,64.

Die Bestandtheile lassen sich sehr wahrscheinlich auf folgende Weise zusammenpaaren: Pt Cl2 + 3PtS2 + C6H10Cl + 3C6H10S; aber cs ist nicht leicht zu sagen, ob sie alle eine gemeinschaftliche Verbindung ausmachen, oder ob sie ein Gemenge von zweien bilden. Wertheim stellt sie nach folgender Formel zusammen: (PtCl2 +  $C^6H^{10}Cl) + 3(PtS^2 + C^6H^{10}S)$ . Ich will die Möglichkeit von zwei schwefelbasischen Salzen hinzufügen = (Pt Cl<sup>2</sup> + 3Pt S<sup>2</sup>) + (CoH<sup>10</sup> Cl + 3C6H10S). Diese Verbindung ist schwerlöslich in Alkohol und in Aether, nachdem sie einmal feste Form angenommen hat, wiewohl sie in dem Alkohol aufgelöst bleibt, worin sie sich gebildet Das Vorhandensein von Alkohol ist jedoch zu ibrer Bildung nicht erforderlich, iudem sie auch in Wasser erhalten wird, aber in geringer Menge, weil das Schwefelallyl so wenig darin auflöslich ist. Bei der trocknen Destillation lässt sie Schweselplatin in einem so aufgelockerten Zustande zurück, dass es beim Erhitzen Feuer fängt und verglimmt, bis nur noch reines Platin übrig

<sup>\*)</sup> Diese und die Zahlen der folgenden Analysen sind nach C == 75,84 berechnet.

ist. Von Salpetersäure wird sie leicht aufgelöst und die Lösung enthält dann Platinchlorid und schweselsaures Platin. Salzsäure übt keine Wirkung darauf aus. Von Schwefelammonium wird sie sehr leicht zersetzt, aber um ganz dadurch zersetzt zu werden, muss man sie längere Zeil auf einander einwirken lassen. Die vorher gelbe Verbindung wird dabei kermesbraun. Alles Chlor ist dann gegen Schwesel ausgewechselt worden und das Ungelöste ist dann frei von Chlor. Die im lustleeren Raume getrocknete Verbindung wurde aus C5 H10 S + Pt S2 zusammengesetzt gefunden. Ich halte es für überflüssig, die Zahlen der Anlysen anzuführen, indem sie keinen Zweisel über die Richtigkeit der Formel übrig lassen. Existenz dieser Verbindung gibt der Wertheim. schen Formel für die erstere Verbindung ein elwas grösseres Gewicht.

Diese Verbindung wird bei + 100° auf die Weise zersetzt, dass sie 5,09 Proc. oder ½ von dem ganzen Gehalt an Schwefelallyl verliert, wor auf sie eine Temperatur bis zu + 140° vertrigt, ohne sich weiter zu verändern. Aber beim Erhitzen bis zu + 160° gehen 10,16 Proc. Schwefelallyl unverändert davon weg, oder ½ von desen ganzen Gehalt. Wenn wir für die Formel-Bezeichnung C6H1° mit All ausdrücken, so wird sie zwischen + 100° und + 140° = Áll²pt³+ 3Állpt und bei + 160° = Áll²pt³. Wertheim versuchte mit Schwefelallyl und einer Lösung von Schwefelplatin in Schwefelammonium die Verbindung des Schwefelallyls mit Schwefelplatin dar zustellen, aber dies glückte nicht.



2. Mit Quecksilberchlorid. Vermischt man concentrirte Lösungen von Schwefelallyl und von Quecksilberchlorid in Alkohol, so entsteht ein reichlicher weisser Niederschlag, dessen Quantität allmälig zunimmt, besonders wenn man von Zeit zu Zeit ein wenig Wasser hinzusetzt. Dieser Niederschlag besteht entweder aus zweien, oder er lässt sich auch durch Kochen mit Alkohol in zwei theilen, von welchen sich der eine in Alkohol auflöst, während der andere darin wenig auflöslich ist.

Die Lösung in Alkohol kann durch einen Zusatz von Wasser ausgefällt werden. Das Ausgefällte ist weiss und pulverförmig, aber es wurde nicht weiter untersucht, als dass es bedentend mehr Quecksilber enthält als das, was der Alkohol nicht auflöst, und welches den grössten Theil ausmacht.

Dieser Theil ist nach dem Waschen und Trocknen ein weisses Pulver, welches sich im directen Sonnenlichte schwärzt, wenig in Alkohol und Aether löst, aber unlöslich in Wasser ist. Beim Erhitzen his zu + 100° schwärzt es sich, riecht nach Knoblauchöl und zugleich nach schwesliger Säure. Bei der trocknen Destillation sublimirt sich Quecksilber und Quecksilberchlorür. Es besteht aus (All Cl + 2Hg Cl) + (All + 2Hg) oder aus (All + All Cl) + 2(Hg + Hg Cl). Wird diese Verbindung mit einer etwas verdünnten Lösung von kaustischem Kali behandelt, so scheidet sich Quecksilberoxyd ab, wodurch sie sich braungelb färbt. Dieses Oxyd wird dann mit Salpetersäure ausgezogen, wo dann ein weisser Körtersäure ausgezogen, wo dann ein weisser Körtersäure ausgezogen,

per zurückbleibt, von dem es Wertheim für möglich hält, dass er = Áll + 2Hg sei.

3. Mit salpetersaurem Palladiumoxydul. Die Leichtigkeit, mit welcher Palladium durch Alkohol reducirt wird, macht dieses Lösungsmittel weniger geeignet um eine Verbindung hervorzubringen, weshalb die Lösung von salpetersaurem Palladium. oxydul in Wasser im Ueberschuss auf das Schwefelallyl reagiren gelassen wurde. Sie brachte demit allmälig ein hell kermesbraunes Pulver hervor, im Ansehen ganz ähnlich der Verbindung mit Schwefelplatin. Es ist unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, und es wurde nach den Trocknen bei + 1000 aus Áll<sup>2</sup> Pd<sup>5</sup> zusammengesetzt gefunden. Ueber + 100° gibt es Schweselallyl ab; bei stärkerer Erhitzung entzündet es sich und verbrennt mit dem Geruch nach schwefliger Säure, indem Palladium zurückbleibt. Bildung dieses Körpers wechselt 1 At. Allylsulfuret seinen Schwefel gegen den Sauerstoff in ! At. Palladiumoxydul aus, wodurch Schweselpulladium und Allyloxyd gebildet werden, welche mit Salpetersäure und Palladiumoxydul ein lösiches Doppelsalz bildet.

A. Mit salpetersaurem Silberoxydt Vermischt man eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Alkohol mit Schwefelallyl, welches aber nicht in Ueberschuss hinzukommen darf, so schligt sich in kurzer Zeit Schwefelsilber mit sehwarter Farbe nieder; dieser Niederschlag vermehrt sich, während sich ein krystallinischer Niederschlag allmälig einmischt. Wenn sich dann der Niederschlag nicht mehr vermehrt, so giesst man die



sehr saure: Plüssigkeit davon ab, und kocht den nun grau gewordenen Niederschlag mit Wasser, welches siedend von dem ungelöst gebliebenen Schwefelsilber abfiltrirt und an einem dunklen Orte ruhig stehen gelassen wird. Dann sehiessen platte, glänzende, farblose, fächerförmig vereinigte Prismen daraus an, die man zuerst mit Alkohol und dann mit Wasser abwäscht, auspresst und im Dunklen in gelinder Warme trocknet, worauf sie sich als ein weisses, glänzendes Pulver zeigen. Diese Verbindung ist löslicher in Wasser als in Alkohol und in Aether, und in allen drei Flüssigkeiten leichter in der Wärme als in der Kälte auslöslich. Beim Erhitzen brennt sie mit kleinen Explosionen ab, mit Zurücklassung von Silber. Salzsaure scheidet Chlorsilber daraus ab, worauf die Flüssigkeit einen eignen Geruch hat. Von Salpetersäure wird sie hestig zersetzt, und in der Flüssigkeit findet sich dann keine Spur von Schwefelsäure. Bei der Analyse wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	16,22	6	16,57
Wasserstoff	2,26	10	2,27
Stickstoff	6,35	2	6,45
Sauerstoff	25,96	7	25,49
Silber	49,21	1	49,22.

Zieht man biervon Åg $\ddot{\mathbb{N}}$ ab, so bleibt  $C^6H^{10}O$  übrig, was Åll oder Allyloxyd ist. Es ist also ein Salz von Åg $\ddot{\mathbb{N}}$  + Åll, worin das Allyloxyd in derselben Art gebunden enthalten ist, wie das Ammoniak in Åg $\ddot{\mathbb{N}}$  +  $\mathbf{NH}^3$ . Da das Silbersalz ein grösseres Vereinigungsstreben zum Ammoniak

hat als zum Allyloxyd, so scheidet sich dieses Gestalt eines Ocls aus dem Salze ab, wenn m dasselbe in wenigem kaustischem Ammoniak auflö Aus Allyloxyd wird mit neuem salpetersaure Silberoxyd das schwer lösliche Salz sogleich wi dergebildet. Man erhält dieses Oxyd noch leich ter aus dem roben Oel, wenn man dasselbe n einer richtigen Quantität von einer Lösung vo salpetersanrem Silberoxyd vermischt, wobei sie das schwer lösliche Salz sogleich aus dem, i dem Oel vorhandenen Allyloxyd bildet, ehe noci Schweselsilber entstanden sein konnte. Giesst mit dann das Oel ab und scheidet das Salz von de Wasserlösung, so kann man das Allyloxyd durch Ammoniak frei machen, welches dann oben auf der Flüssigkeit schwimmt. Davon abgeschieder und rectificirt, ist es ein wasserklares, farbloses Oel von einem eigenthümlichen, unangenehmes

Allyloxyd.

Geruch. Es ist zu bedauern, dass dieser interessank Körper nicht genauer studirt wurde. Es schein kein Zweifel übrig zu sein, dass die Natur des selben richtig beurtheilt worden ist, aber 201 Vollständigkeit dieser so schönen Arbeit, wire allerdings erforderlich gewesen, das Allyloxyd # analysiren, seine physikalischen Eigenschaften genauer zu studiren, z.B. seinen Siedepunkt, das specif. Gewicht in flüssiger Form, so wie auch is Gasform (das letztere auch bei dem Schweselehliff) so wie auch seine chemischen Eigenschaften 21 erforschen, z. B. das Verhalten zu Sauren und zu Metallsalzen n. s. w. Auch wären Versucht zur Hervorbringung des höheren Allylsulfureb und der Verbindungen davon mit Schwefelbases



von grosser Wichtigkeit gewesen. Wir müssen hoffen, dass alles dieses der Gegenstand einer nachfolgenden Arbeit werden wird.

Wertheim fügt hinzu, dass Schwefelallyl mit Goldchlorid und Palladiumehlorür der Platinverbindung analoge Verbindungen gibt. Die mit Goldchlorid fängt jedoch bald an, sich zu zersetzen, indem Gold daraus reducirt wird.

Wird Schwefelallyl mit einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Ammoniak behandelt, so erhält man Allyloxyd, welches sich in farblosen Tropfen anf der Flüssigkeit ansammelt, während sich ein weisser Niederschlag bildet, welcher bald nachher anfängt sich dunkler zu färben. Wird er vor dieser Färbung abgeschieden, gewaschen, getrocknet und in einem Destillstionsgefässe erhitzt, so gibt er Schwefelallyl, welches überdestillirt, während Schwefel zurückbleibt. Lässt man ihn aber in der Flüssigkeit liegen, so verändert sich darin das Schwefelallyl in Allyloxyd, während reines Schwefelsilber übrig bleibt.

Wertheim\*) hat ferner untersucht, ob nicht Erysimum Alliaria, welche Pflanze in frischem Zustande wie Knoblauch riecht, chenfalls Knoblauchöl enthalte. Aus der Wurzel wurde jedoch nur Senföl erhalten, welches mit Ammoniak die gewöhnliche krystallisirende Verbindung gab. Als die frische Pflanze mit Wasser destillirt wurde, schied sich zwar kein Oel ab, aber das überdestillirte Wasser roch im hohen Grade nach Knoblauch, wonach man es wohl für wahrscheinlich halten kann, dass Knoblauchöl darin enthalten

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. Lil, 52.

ist, aber nicht als bewiesen. Es ist in der That zu bedauern, dass das Destillat nicht mit Platim-chlorid untersucht wurde, welches sicher darüber Aufklärung gegeben haben würde. Werth eim bemerkt im Uebrigen, dass es nicht so auffallend sein würde, wenn diese beiden Oele in einerlei Pflanze vorkämen, weil die Bestandtheile des Senföls = C8 H<sup>10</sup>N<sup>2</sup>S<sup>2</sup> auf folgende Weise zu Rhodanallyl verbunden gedacht werden könnten:

1 Atom Allyl =  $C^6H^{10}$ 1 Atom Rhoden =  $C^2$   $N^2S^2$ =  $C^8H^{10}N^2S^2$ .

Diese Vermuthung überrascht sogleich im höchsten Grade durch ihre grosse Wahrscheinlichkeit und es ist sehr zu bedauern, dass keine Versuche zur Prüfung ihrer Richtigkeit angestellt wurden, z. B. durch Destillation des Schwefelallyls mit Rhodansilber, oder durch einen anderen Versuch ähnlicher Art, als durch Behandlung von Rhodansilber mit einer Verbindung von Allyloxyd mit Salzsäure, oder von Allyloxyd mit Rhodanwasserstoffsäure. Wäre dieses geglückt, so würde es der schönen Arbeit über das Knoblauchöl die Krone aufgesetzt haben\*).

<sup>\*)</sup> Gerbardt bat in seinen Comptes rendus mensuels, S. 45, diese Idee aufgenommen, aber ohne mit einem Wort zu erwähnen, dass sowohl Wertheim als Will sie vor ihm aufgestellt haben. Es gibt an, Senföl üher Kalium destillirt, und (wofern diese Angabe nicht von ähnlicher Natur wie die über die Producte der trocknen Destillation der Rhodauverbindungen, S. 130, zu halten ist) dadurch Schwefelallyl erhalten zu haben, welches überdestillirte mit Zurücklassung von Rhodankalium, abgesetzt in dem Oele. Dagegen fand sich kein Cyankalium in dem Rhodankalium.

Will') kat bei seiner vortressiehen Arbeit über das Senföl, aus welcher ich schon bei den vegetabilischen Salzbasen sehr wichtige Auszüge mitgetheilt babe, dieses Oel dem Einfluss einer Lösung von geschmolzenem Kalihydrat in wasserfreiem Alkohol aussetzt. Es vereinigt sich damit unter einer Entwickelung von Wärme, welche die Masse hald darauf in Sieden versetzt, und welche man durch eine von Aussen angebrachte hinreichende Abküblung und durch nicht zu grosse Zusätze von dem Oel zu vermeiden auchen muss. Dabei findet keine Entwickelung von Gas statt. der stechende Geruch des Senföls verschwindet, und die Flüssigkeit bekommt einen milderen lauchähnlichen Geruch. Sie nimmt eine bläulich rothe Farbe an, und setzt allmälig ein krystallinisches Pulver ab, welches sich nach dem Auswaschen mit Alkohol als ganz reines KC + 2H answies.

Als die davon abgeschiedene, stark alkalische Alkohollösung mit viel Wasser verdünnt wurde, so wurde sie milchig und nachher sammelte sich allmälig ein ölartiger Körper auf dem Boden an, welcher um so farbloser war, je mehr die Erhitzung der Masse bei der Bereitung vermieden worden war. Man giesst dann die gelblichere Lösung ab und wäscht das Och mit Wasser ab. Ist dieses Och nun gefärbt, so muss es mit einer

Er hat vergessen, zu erklären woher der Schwesel in dem Schweselallyl gekommen ist. Denn wenn das Kalium das Rhodan von dem Allyl wegnimmt, so bleibt kein Schwesel für dieses übrig.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. u. Pharm. Lll, 30.

starken Kochsalzlösung destillirt werden. Es wi immer ein wenig zersetzt, wenn man es fär si destillirt, indem sich Ammoniak entwickelt. D reine Oel hat einen milden lauchähnlichen Germ und einen süsslichen, durchaus micht brennende Sein specif. Gewicht ist = 1.03 Geschmack. bei + 14°. Sein Siedepunkt liegt zwische + 2150 und + 2180. In Alkohol aufgelöst gil es gelbe Niederschläge mit Alkohollösungen von Quecksilberchlorid und Platinchlorid. Beim Ke chen mit Barythydrat wird Schwefelbarium gebiidet und eine lösliche Verbindung von Baryt mi einem organischen nicht mehr flüchtigen Körper Auch aus Blei- und Silbersalzen fällt es im Sieden Schweselmetall. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,0):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	50,35	28	50,70
Wasserstoff	7,88	50	7,53
Stickstoff	12,30	6	12,96
Schwefel	20,50	4	19,41
Sauerstoff	8.97	4	9.40.

Eine eigentlich rationelle Formel lässt sich wohl noch nicht daraus aufstellen. Aber so weit er sich nach dem lauchähnlichen Geruch beurtbeiles lässt, scheint das Gel Schwefelallyl zu enthalten. Der Stickstoffgehalt darin wurde bei verschiedenen Versuchen variirend erhalten, was von der ungleichen Ammoniak-Entwickelung abzuhängen scheint, die bei der Destillation stattfindet. Will glaubt, dass man den in der Formel angenommenen Elementen 4 Aequivalent Ammoniak hinzufügen und dann die Anzahl von Atomen zur Hälle nehmen müsse = G1+H28N+S2O2.



Aus der abgegossenen Kalilösung schiesst nach dem Verdunsten in gelinder Wärme ein Kalisalz in strabligen Krystallen an, verunreinigt durch eine Portion von dem vorbin beschriebenen Oel, welches daraus mit Aether ausgezogen werden kann. Wird dieses Salz in Wasser aufgelöst und Essigsäure hinzugemischt, so scheidet sich eine geringe Trübung ab, welche abgeschiedenem Schwefel ähnlich aussieht. Metallsalze bewirken Niederschläge, die bald darauf anfangen sich in Schwefelmetalle zu verwandeln, wobei der stechende Geruch des Senföls bervorkommt. Wendet man eine Lösung von dem Salze in 200 Theilen Wasser, oder eine so verdünnte Lösung an, dass beim Zusatz von Essigsäure keine Trübung entsteht, so kann man daraus die Bleiverbindung in Gestalt eines fein zertheilten gelben Niederschlags ausfällen, welcher beim Umschütteln zusammenfällt. Die Flüssigkeit wird abgegossen und der Niederschlag mit kaltem Wasser ausgewaschen, ausgepresst und getrocknet, so schnell wie möglich im luftleeren Raume über Schwefelsäure, wobei jedoch die schöne citronengelbe Farbe in gelbgrau übergeht. Er gibt jetzt beim Erhitzen bis zu + 100° in dem Ende des Rohrs klare Tropfen von Senföl. Das Bleisalz wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	19,72	· 8	20,33
Wasserstoff	2,66	12	2,54
Stickstoff	5,01	2	5,96
Schwefel	26,73	4	27,78
Blei	45,20	1 '	44,89.

Eine rationelle Formel lässt sich nicht daraus

mit Wahrscheinlichkeit außtellen. Will betrachtet es entweder als ein Haloidsalz = C<sup>8</sup>H<sup>12</sup>N<sup>2</sup>S + Pb, oder als ein Schwefelsalz = C<sup>8</sup>H<sup>12</sup>N<sup>2</sup>S + PbS, und das Sulfid darin als aus 1 At. Semföl und 1 Atom Wasserstoffsulfid zusammengesetzt. Die Zersetzung des Senföls mit Kali stellt Will auf folgende Weise auf; 6 At. Senföl, 10 At. Wasser und 2 At. Kali = 48C + 80H + 12N + 12S + 2K + 12O, geben

=2K+48C+80H+12N+12S+12O

Ueber das Senföl und die Art, wie es zusammengesetzt betrachtet werden kann, so wie auch über die Entstehung der im Vorbergehenden augeführten Salzbasen hat Will sehr interessante Betrachtungen angestellt, welche zeigen, wie sich das Senföl bei den Reactionen theilt, aber um nicht zu weitläufig zu werden, muss ich in Betreff derselben auf die Abhandlung verweisen.

Schliesslich hat er den gelben Körper analysiet, welcher sich auf der Innenseite an dem Glase in einer Flasche abgesetzt hatte, worin das Senföl 3 Jahre lang verwahrt gewesen war. Er wurde mit Acther abgewaschen, worauf er dem sogenannten Schwefeleyan ähnlich aussah. Er löste sich in Kali und wurde durch Essigsäure aur unvollkommen daraus wieder abgeschieden. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:



Kohlenstoff	28,60
Wasserstoff	5,87
Stickstoff	44,81
Schwefel	20.72.

Kosmann") hat den riechenden Körper in TonkastearopAsperula odorata untersucht und er hat gefunden, ten in Asperula odorata.

dass er dasselbe Stearopten ist, welches in den
Tonkabohnen vorkommt, das Coumarine der französischen Chemiker. Es wurde aus dem Alkoholoder Aetherextract der Pflanze mit siedendem
Wasser aufgelöst, durch dessen Verdunsten es
dann in warzenförmigen Krystallen und von dem
Geruch der Tonkabohnen erhalten wurde. Aus
der Pflanze konnte durch Destillation mit Wasser
keine Spur von flüchtigem Oel erhalten werden.

Schmidt ") hat im Göttinger Laboratorium einige Untersuchungen über das Asarin angestellt, dessen Namen er in Asaron umgeändert haben will.

Er hat mit grosser krystallographischer Sorgfalt die Krystallform und deren Varietäten, so wie die Umstände studirt, unter welchen diese entstehen. Die Grundform gehört dem klinorhombischen System an, und er hat 5 davon abgeleitete secundäre Formen beschrieben. Die procentische Zusammensetzung desselben fand er eben so wie Blanchet und Sell angegeben haben, aber er berechnet sie anders, nämlich:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	69,37	20	69,407
Wasserstoff	7,66	26	7,494
Sauerstoff	22,97	5	23,099.

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 393. Daraus im Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 55.

Asarin.

<sup>\*\*)</sup> L'Institut, Nr. 568. p. 383.

Blanchet's und Sell's Formel = C8H11(
enthält eine ungerade Anzahl von Wasserstoffat
men und sie muss verdoppelt werden zu C16H22O
Da das Asarin keine Verbindungen eingeht, i
lässt sich natürlicherweise der Vorzug von eine
derselben nicht beweisen. Aber Sch midt brach
eine Substitution von 2 Aequivalenten Wassersto
gegen 2 Aequivalente Chlor hervor, in welche
der Procentgehalt an Chlor nicht dem Atomge
wicht der ersteren Formel entsprach, was als
zum Vortheil für Sch midt's Berechnung sprich
Der Wasserstoffgehalt in der Analyse entsprich
jedoch besser Blanchet's Formel.

Schmidt fand, dass wenn man das Asarii in fast wasserfreiem Alkohol auflöst und kochl die Lösung nach 40 Minuten anfängt sich zu far ben, worauf sie allmälig Gelb und Braudgell durchläuft, und zuletzt roth wird. Das Ass rin ist dann in eine andere Modification übergegangen, ohne dass sich die Zusammensetzung verändert hat. Es hat nun das Vermögen zu krystallisiren und sich mit Wasserdämpsen zu verflüchtigen verloren. Es hat eine rothe Farbe. Dieselbe Veränderung erleidet es, wenn man es lange Zeit bei + 1200 erhält, aber es verträgt eine rasche viel höhere Temperatur, ohne sich umzusetzen, so dass die Umsetzung seiner Elemente Zeit erfordert. - Das krystallisirte Asaria löst sich leicht in Salpetersäure, das amorphe viel weniger und mit rother Farbe; aber beide geben Beide verändern sich nicht in ihrem Zustande durch Salzsäuregas oder schwefligsan. res Gas.

Chlor entwickelt aus beiden Salzsäuregas, pud



die erste Einwirkung ist mit Wärme-Entwickelung begleitet. Die neue Verbindung enthält imsner die amorphe Modification, und zuletzt wird sie dadurch grün. Die Verbindung ist amorph, ähnlich einem grünen Harz. Sie wird bei der trocknen Destillation zerstört, und ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol mit grüner Farbe, und wird daraus durch Wasser amorph niedergeschlagen, so wie sie auch nach der Verdunstung des Alkohols amorph zurückbleibt. Sie wurde aus C<sup>20</sup> H<sup>22</sup> Cl<sup>4</sup> O<sup>5</sup> zusammengesetzt gefunden.

Das Stearopten der Alantwurzel, das Helen ist aufs Neue von Gerhardt ') analysist worden. Ich theilte im Jahresberichte 1841, S. 383, eine von Gerhardt ausgeführte Analyse davon mit, woriu er über 1 Proc. Kohlenstoff mehr als Dumas erhalten hatte.

¥

٠,

ŕ

Ħ

1

f

ø

ţ.

1

þ

5

ľ

è

Er fand das Helen jetzt zusammengesetzt aus:
Gefunden At. Berechnet
Kohlenstoff . 76,4 76,4 76,2 76,8 76,5 21 76,8
Wasserstoff 8,5 8,5 8,8 8,7 8,8 28 8,5
Sauerstoff 15,1 15,1 15,0 14,5 14,7 3 14,7

Als er das Helen mit geschmolzenem Kalibydrat behandelte, so entwickelte sich bei + 250° Wasserstoffgas, und nach dem Auflösen in Wasser schied Salzsäure daraus gelbe zusammenklebende Flocken ab, welche sich in Ammoniak auflösten und woraus sic sich beim Verdunsten wieder abschieden.

Im Wasserbade erhitztes Helen absorbirt wasserfreies Chlorgas (Jahresb. 1841, S. 384) mit Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure. Die früHelen.

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. XII, 188.

her berechuete Zusammensetzung ändert er nun zu C<sup>21</sup>H<sup>28</sup>Cl<sup>+</sup>O<sup>3</sup> um. Ich wiederhole hier meine, am angeführten Orte gemachte Bemerkung, dass wenn sich Salzsäure entwickelt, diese Formel offenbar falsch ist, indem sie voraussetzt, dass sich das Helen unverändert mit dem Chlor vereinige. Die Analyse hat ausserdem 1 Proc. Kollenstoff weniger gegeben, als die Formel voraussetzt.

Den Körper, welcher durch Destillation des Helens mit wasserfreier Phosphorsäure erhalten wird (am angef. Orte S. 385) hat er nun zusammengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 At. Berechnet

 Koblenstoff
 89,5
 89,0
 89,8
 89,0
 19
 89,8

 Wasserstoff
 10,3
 10,4
 10,1
 10,1
 26
 10,2

Er fand dieses Mal, dass die Phosphorsäure nicht allein 3 At. Wasser aus 1 At. Helenin wegnimmt, sondern auch Kohlenoxydgas daraus entwickelt. Den neuen Körper nennt er Hellenène.

Es ist höchst rühmenswerth, dass Gerhardt auf diese Weise seine Angaben von Zeit zu Zeit einer Revision unterwirft, worüber wir Rechnung führen müssen, da sehr viele derselben diese Revision bedürfen.

Helenschwefelsäure.

Er fand, dass rauchende Schwefelsäure das Helen nicht in der Kälte angreift, dass sie es aber in gelinder Wärme mit rothbrauner Farbe auflöst. Wird dann diese Lösung mit Wasser verdünnt und mit kohlensaurem Baryt gesättigt, so bildet sich ein leichtlösliches Barytsalz, belenschwefelsaure Baryterde, welche nicht regelmässig krystallisirt zu erhalten ist, bitter schmeckt und im Sieden nicht zersetzt wird. Bei der Analyse be-



stimmte er bloss den Gehalt an Wasserstoff und an Baryterde, und berechnete dann nach den, in scinem oben augeführten Précis, I, 102, gegebenen Regeln, dass dieses Salz 1 Atom Schweselsäure enthalte, verbunden mit 1 At. von einer zusammengesetzten Basis, welche besteht aus 1 At. Barium mit 49 Atomen Kohlenstoff und 25 Atomen Wasserstoff, ohne Sauerstoff, = C19H25Ba + S.

Durch Vergleichung der analytischen Methode und der Wahrscheinlichkeit der nach Gerhardt's Regeln danach berechneten Formel erkennt man den rechten Werth der Coryphäen der neueren Zeit in der organischen Chemie, welche, um mich Gerhardt's eigener Worte zu bedienen \*), "marchent avec assurance dans une voie nouvelle, qui leur procure d'amples moissons de decouvertes."

Landerer \*\*) sammelte die noch Milchsaft enhaltenden Schalen von 400 Stück frischen Fei-Stearopten aus gen und zog sie in gelinder Digestion mit 30 Unzen wasserfreiem Alkohol aus. Von dem Auszuge wurden 8 Unzen abdestillirt. Der Rückstand in der Retorte hatte einen scharfen Geschmack und entzündete die Haut, wenn er darauf gestrichen wurde. Durch starke Abkühlung in einem Gemenge von Eis und Kochsalz wurden daraus feine Krystalle erhalten, aber in so geringer Menge, dass sie nur 31 Gran wogen. Sie waren leicht schmelzbar, verstüchtigten sich ohne Rückstand, entzündeten sich bei + 620 und verbrannten mit einem äusserst erstickenden Geruch und mit Zurücklassung von Kohle. Sie lö-

Scharles Feigen.

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

<sup>\*)</sup> Comples rend. mensuels, p. 64.

<sup>&</sup>quot;) Buchn. Repert, z. R. XXXIV, 70.

sten sich leicht in Aether und setten Oelen. wie in Kalilange. Von Salpetersäure wurden roth gefärbt.

Ob der abgekühlte Alkohol noch mehr s diesem Stearopten enthielt, ist nicht angegeh worden.

Campber, vorgebracht.

Bei den Versuchen, um Bernsteinsäure künstlich her Bernstein durch Salpetersäure zu bereiten (S. 44 fand Doepping'), dass die dabei überdestilli Salpetersäure bei genauer Sättigung mit kaus schem Kali einen starken Camphergeruch annah: und dass Aether diesen Campher beim Schütte damit auszog und ihn beim Verdunsten kryste lisirt zurückliess, ganz identisch mit dem a Laurus Camphora.

Harze. Anime und Dammar.

Guibourt \*\*) hat unsere Kenntnisse von de Harzen, welche im Handel unter den Namen Anim und Dammar vorkommen, zu berichtigen gesucht Ausser dem gewöhnlichen Animeharze von Hyst naca Courbaril kommt ein anderes vor von Hyme naca verrucosa, einen auf Madagascar wachsenden Baum, welches im Handel auch Copal der genannt wird. Eine dritte weniger allgemeint Sorte soll herrühren von Icica heptaphylla, gujinensis oder decandra.

Von Dammarharz werden folgende Arten aufgezählt: Dammar puti oder D. batu, von einer unbekannten Species der Gattung Dammara oder Unona. Dammar aromatique, ebenfalls von einem unbekannten Baum; Dammar peu aromalique und Dammar austral, von Dammara oder

<sup>&</sup>quot;) Revue scientis. et industriell. XVI, 177.



<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 353.

003

Unona australis, welche Sorten von Neu-Seeland kommen und von den Engländern Resine cowdie genannt werden (die erstere scheint nichts anderes als die letztere lange aufbewahrt zu sein); und Dammar selan von Dammara selanica, auch Dammar friable genannt.

Sie werden durch ihr Verhalten gegen Lösungsmittel, welche aus einer jeden Sorte die darunter gesetzten Procente ausziehen, auf folgende Weise unterschieden:

	Alko	bol von 92 Pc.	Aetber	Terpenthinöl
Anime (Copal dur)	•	65,71	60,83	•
Anime, gewöhnliches		43,53	27,50	<b>7</b> 6 ´
Dammar aromatique		3,00	0,00	93
Dammar austral		43,33	36,66	80
Dammar peu aromatique .			17,00	87
Dammar selan oder friable			2,00	0.

Kayser") hat unter Liebig's Leitung eine Jalappenharz sehr schöne Untersuchung über das Jalappenharz ausgeführt. Er beschreibt zuerst die beiden verschiedenen Arten von Jalappenwurzel, welche im Handel vorkommen. Die eine von Alters her bekannte, in grösseren und kleineren Wurzelknollen, von Ipomoea Schiedeana, welche Pflanze am östl. Abhange der Anden in Mexico wächst, und die andere, welche längere Wurzeln bildet und Stipites Jalappae genannt werden, welche häufig 3 Zoll lang sind und von Ipomoea orizabensis herstammen, welche Pflanze in der Umgegend

<sup>\*)</sup> Alle unter das Terpenthinöl gesetzten Zahlen sind zu hoch, weil ein Theil von dem Terpenthinöl durch Verdunsten nicht völlig wieder entfernt werden kann.

<sup>\*\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. LI, 81.

der Stadt Orizaba in Mexico wächst. Beide Atten enthalten ungefähr 10 Proc. Harz.

Das Harz von Ipomoea Schiedeana macht de eigentlichen Gegenstand seiner Untersuchung aus Die Wurzel wurde mit 80proc. Alkohol ausge zogen, die Lösung mit Wasser vermischt und de Alkohol abdestillirt. Das abgeschiedene Hari wurde mit Wasser wohl ausgekocht, so lange siel darin noch etwas davon auflöste. Darauf wurde es in Alkohol von derselben Stärke aufgelöst, die Lösung mit gut ausgewaschener Blutlaugekohle digirirt, bis ihre Ferbe hellweingelb geworden war, dann filtrirt, mit Wasser vermischt und der Alkohol wieder abdestillirt. Das nun zurückgebliebene Harz war schwach gelb und von Consistenz des venedischen Terpenthins. wurde wieder mit Wasser ausgekocht, wobei dieses ein wenig von dem Harze auflöste. Nach dem Trocknen war es dann eine gelbweisse, sprode Masse, welche den bekannten Jalappageruch besass.

Rhodeoretin.

Es wurde nun mit Aether ausgekocht, welcher davon eine gelbe Farbe annahm, und dieses wurde mit neuen Aether-Portionen fortgesetzt, so lange diese noch eine Farbe annahmen. Der Rückstand wurde der Sicherheit wegen in wenig Alkobol aufgelöst und daraus wieder durch Aether niedergeschlagen, von dem dazu eine auschnliche Menge erforderlich war. Das so abgeschiedene Harz ist farblos und durchsichtig, so dass es, in einer dünnen Schicht auf Glas getrocknet, von dem Glase nicht unterschieden werden kann. Es lässt sich zu einem weissen Pulver zerreiben, ist unlöstich in Wasser und Aether, leicht löslich in Alkobol. Die Lösung reagirt schwach sauer, und



das daraus abgeschiedene Harz ist leichtlöslich sowohl in Ammoniak als auch in Essigsäure. Eine ausgezeichnete Reaction dieses Harzes besteht darin, dass es von concentrirter Schwefelsäure nach einigen Minuten langem Berühren mit schöner carminrother Farbe aufgelöst wird, welche sich bald nachher in Braun verändert, worauf ein dunkel gefärbter Körper abgesetzt wird.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,84):

	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,49	56,35	42	56,66
Wasserstoff	7,94	7,89	70	7,78
Sauerstoff	35,57	35,76	20	35,56.

Wegen der Eigenschaft durch Schwefelsäure roth zu werden, nennt Kayser dieses Harz Rhodeorotin\*).

<sup>\*)</sup> Bei dieser Gelegenheit nehme ich mir die Erlaubniss an die grosse Schwierigkeit zu erinnern, welche in der Nomenclatur der Harze entstehen muss, wenn die unzählige Menge derselben mit besonderen Namen bezeichnet werden soll. Wir können aber einen so leichten Ausweg anwenden, indem wir den allgemeinen Namen des gemengten Harzes oder der Pflanze, von der die Harze erhalten werden, gebrauchen, und sie durch Hinzufügung von α, β, ν u. s. w. unterscheiden, wodurch das Gedächtniss nur mit den Unterschieden zwischen diesen belastet wird, welche ausserdem leicht durch Nachschlagen wieder gefunden werden, wenn sie vergessen worden sind. Wenn wir in der organischen Chemie bei der Bildung von Namen vergessen, in jeden derselben etwas zu legen, was das Gedächtniss unterstützt, um sich zu rechte zu finden, so wird die Wissenschaft während ihrer fortschreitenden Entwickelung dadurch so erschwert werden, dass kein Gedächtniss - Vermögen für die ganze chemische Sprache ausreichen wird, was aber so leicht su umgehen ist, wenn man

Rhodeoretin-

Sein Verhalten zu Salzbasen ist sehr merk würdig. In trockner Gestalt wird es in der Kält nicht von Kali und Ammoniak aufgelöst, was abe stattfindet, wenn man es damit kocht, und ein mal darin aufgelöst, wird es durch Säuren nich wieder daraus abgeschieden. Seine Lösung is Alkohol kaun mit Kalk, Baryt, Bleioxyd und anderen unlöslichen Basen gekocht werden, ohne dass die Base etwas davon aufnimmt, und ohne dass die Harzlösung etwas von derselben auslöst. Das Geheimniss besteht darin, dass sich das Harz unter dem Einflusse des Alkali's mit den Bestandtheilen von 1 At. Wasser vereinigt und didurch in eine schwache Säure übergeht, welche in Wasser unauflöslich ist, und welche er Hy drorhodeoretin nennt, was wir Rhodeoretinsame nennen wollen, um einen weniger schwerlautenden Namen dafür zu haben.

Um diese Säure zu bekommen, löste er die Rhodeoretin in einer siedenden Lösung von kollensaurem Kali auf, verdunstete die gelbe Lösung im Wasserbade bis zur Trockne, zog das Salt aus dem kohlensauren Kali mit wasserfreiem Alkohol aus, verdunstete den Alkohol wieder, löste das Salz in Wasser auf, fällte mit basischem et sigsaurem Bleioxyd, wusch den Niederschlog gat aus und zersetzte ihn in Wasser durch Schwelelwasserstoff. Die filtrirte Lösung war wasserklat und farblos, aber sie liess beim Verdunsten im

bei der progressiven Namen-Bildung nur nicht diesen Costand ausser Acht lässt. Ich will also das Rhodeoretin der Alphaharz der Jalappenwurzel oder das Jalappa-Alphahars und das in Aether lösliche das Betaharz nennen.



Wasserbade die Säure in Gestalt einer etwas bräunlichen, spröden, harzähnlichen Masse zurück, die eich wieder in Wasser und Alkohol, aber nicht in Aether auflöste. Sie besitzt keinen Gernch, aber einen bitteren Geschmack. Sie eintert bei + 100° zusammen und einige Grade darüber schmilzt sie zu einem gelben Liquidum; in stärkerer Hitze lässt sie sich entzünden und verbrennt dann mit rusender Flamme und mit Zurücklassung von Kohle. Ihre Lösung in Wasser röthet Lackmuspapier, und sie vereinigt sich mit den meisten Basen zu löslichen neutralen Salzen, aber sie fällt Bleiessig. Mit Schwefelsäure gibt sie die characteristische Reaction des Rhodeoretins. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Die freie Säure	•		
Koblenstoff	55,16	55,23	42	55,54
Wasserstof	f 8,39	7,98	72	7,83
Saucratoff	36.45	36.79	21	36.63.

3

5

9

餌

ŀ

ė

ø

٠,٠

5

1

¥

j.

6.0

,

Wahrscheinlich sättigt C42 H72 O21 ein Atom Basis, wiewohl dies bei keinem von den Salzen, welche Kayser untersuchte, stattfand. In dem Kalisalze war 1 At. Basis mit 3 At. Säure verbunden, in dem Barytsalze mit 2 At. und in dem Bleisalze hatte sich 1 At. Säure mit 2 At. Bleioxyd verbunden. Aber dies hat in der Bereitungsmethode seinen Grund. Das Kalisalz wurde aus dem Rhodeoretin durch Sieden mit kohlensaurem Kali bereitet, wobei die Verwandtschaft der Kohlensäure der Sättigung der schwachen Säure entgegenwirkte. Das Barytsalz wurde aus der Säure durch Uebersättigen mit Barythydrat und durch Ausfällung des Ueberschusses davon mit Kohlensäure bereitet, und das Bleisalz durch Nieder-

schlagen des Kali oder Ammoniumoxydsalzes mit Bleiessig, so dass es nicht in Kayser's Plan gelegen zu haben scheint, irgend eine Verbindung im richtigen Neutralitäts-Punkte hervorzubringen.

Das Kalisalz mit 3 At. Säure bleibt beim Verdunsten als eine gelbweisse Masse zurück, die sich leicht in Wasser und in Alkohol auflöst. Die Lösung in Wasser hat einen bitteren Geschmack und riecht wie Quitten. Das Salz schmilst bei + 105°, kann dann entzündet werden und verbrennt mit Flamme.

Das Ammoniumoxydsalz ist ebenfalls amorph.

Das Barytsalz mit 2 At. Säure ist amorph, fast weiss, löslich in Wasser und in Alkohol, aber nicht in wasserfreiem Alkohol, welcher es aus einer concentrirten Lösung in Wasser niederschlägt. Das Salz schmilzt bei + 105°.

Das Bleioxydsalz mit 2 At. Basis ist ein weisser flockiger Niederschlag, der sich beim Auswaschen etwas auflöst.

Wird eine Lösung von Rhodeoretin in Alkohol mit Salzsäuregas gesättigt, so wird sie dunkel rothgelb. Sie wurde dann 10 Tage lang bei Seite gestellt, wobei sie so dunkel geworden war, dass sie undurchsichtig erschien. Damit geschüttelter Aether zog daraus einen dickflüssigen, ölartigen Körper aus, der eine dunkle braungelbe Farbe hatte, nicht unangenehm rochnentral war und einen sehr hohen Siedepunkt hatte. Er wurde nicht von siedender Kalibuge und von concentrirter Schweselsäure angegriffen. Kayser nennt ihn Rhodeoretinol, und er fand ihn bei der Analyse zusammengesetzt aus:



Kohlenstoff 67,95 Wasserstoff 10,67 Sauerstoff 22,38.

Die mit Aether gesättigte saure Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, verdunstet und mit wasserfreiem Alkohol ausgezogen, welcher daraus Traubenzucker aufnahm, so dass sich also das Harz in Rhodeoretinol und in Traubenzucker getheilt hatte. Zieht man von 1 At. Harz 1 At. Traubenzucker = C12 H24 O13 ab, so bleibt übrig:

19

野野

u

ę J

ġ1

ŗt.

•

þ

ď.

114

إم

ť.

	Atome	Procente
Koblenstoff	20	67,51
Wasserstoff	46	8,53
Sauerstoff	8	23.96.

was er als den Ausdruck für die richtige Zusammensetzung des Rhodeoretinols betrachtet. Die Rhodeoretinsäure gab mit Salzsäure ähnliche Resultate.

Das in Aether aufgelöste Harz blieb beim Jalappa-Beta-Abdestilliren des Aethers aus seiner gelben Lösung in Gestalt einer bräunlichen, ölähnlichen Masse zurück. Dieselbe wurde in Alkohol aufgelöst, durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen, und darauf mit folgenden Eigenschaften ausgestattet erhalten: Es ist weich, harzähnlich, bräunlich, röthet Lackmuspapier, hat einen starken, kratzenden Geschmack und den eigenthümlichen Geruch der Jalappenwurzel. Es erhärtet nicht in der Luft, selbst nicht nach Monaten, und wurde auf keine Weise aus Alkohol oder Aether krystallisirt erhalten. Aber nachdem es einige Monate lang mit Wasser bedeckt gestan-

den hatte, hatte es sich in eine Masse von prismatischen Krystallen verwandelt, welche zusammenhingen und schmierig waren. Es kann entzündet werden und verbrennt dann mit klarer Flamme und mit einem scharsen, widrigen Geruch. Es ist unlöslich in Salpetersäure, Salzsäure und Essigsäure, selbst beim Erwärmen. Dagegen löst es sich leicht in Alkali und wird daraus durch Säuren wieder niedergeschlagen. Eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd in Alkohol mit gelber Farbe gefällt.

Harz aus Ipomoea orizabensis.

Aus der zweiten Art von Jalappenwurzel, den Stipites Jalappae, wurde das Harz ausgezogen und behandelt, wie das vorhergehende, von dem es sich dadurch unterscheidet, dass es sich völlig in Aether auflöst, zu einer wasserklaren Flüssig-Es röthet Lackmus, löst sich in Alkalien, selbst in kohlensauren, und wird daraus durch Säuren wieder in weissen Flocken niedergeschla-Es gibt mit Schwefelsäure dieselbe characteristische Reaction, wie Rhodcoretin, wodurch er veranlasst wurde, dasselbe Pararhodeoretin 20 nennen. Es ist geruch - und geschmacklos, spröde und leicht zu pulverisiren. Es schmilzt leicht, brennt mit leuchtender, rusender Flamme, und lässt eine Kohle zurück, die sich ohne Rückstand verbrennen lässt. Es wurde zusammengeseizt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	58, <del>64</del>	42	58,88
Wasserstoff	8,13	68	7,84
Sauerstoff	33.23	18	33,28.

Es enthält also 1 Aequivalent Wasserstoff und 2 Atome Sauerstoff weniger als das Rhodeoretin.

Buchner's und Herberger's Jalappin (Jahresb. 1833, S. 243), welches ein basisches Harz sein sollte, ist nichts anderes als Rhodeoretin.

Kayser macht auf die, eigenthümliche Reaction der Schwefelsäure mit den Jalappenharzen aufmerksam, als eine gute Prüfung auf ibre Aechtheit. Man legt eine geringe Menge von dem Harze auf ein Uhrglas und befeuchtet es darauf mit ein Paar Tropfen Schwefelsäure. Ist es rein, so löst es sich nach 8-40 Minuten mit carminrother Farbe auf, und erst nach einigen Stunden scheidet sich ein braunes schmieriges Harz daraus ab. Diese Reaction findet nicht statt mit mehreren anderen Harzen, welche er versuchte.

Levy ') hat ein Harz untersucht, welches von Resina Calo-Calophyllum Caloba erhalten wird, einem Baum, der in dem District Maynas in Amerika wächst, und wonach es Harz von Maynas genannt wird. Es hat das Ansehen von Harzen im Allgemeinen, aber es schiesst, wenn man es in siedendem Alkohol auflöst und die Lösung sehr langsam erkalten lässt, in gelben durchsichtigen Prismen an, welche geschoben und rechtwinklig sind, und welche dem monoklinoëdrischen System auzehören. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

7	6 0				
	Gefu	ınden	Atome	Berechne	t
Kohlenstoff	67,59	67,22	14	67,2	
Wasserstoff	7,25	7,31	18	7,2	
Sauerstoff	25,16	25,47	4	25,6	
$= C^{14}H^{18}O^4.$	Es i	st elekt	ronegati	v, löst	sich

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 380.

leicht in Alkali, und wird nicht aus der Lö sung in Ammoniak durch Verdunsten abgeschie den. Levy versuchte eine Silberoxyd-Verbin dung durch Fällen der durch Verdunstem von überschüssigem Ammoniak befreiten Lösung in diesem Alkali mit salpetersaurem Silberoxyd für die Analyse darzustellen, aber er bekam sie stets auf einem verschiedenen Sättigungsgrade, so dass die Atom-Zusammensetzung auf diese Weise nicht controlirt werden konnte. Dieses Harz bat 1,12 specif. Gewicht, schmilzt bei + 1050, aber es erstarrt nicht eher wieder, als bei + 900, und wird dann völlig durchsichtig. Es wird bei der trocknen Destillation zerstört, ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und Aether. Es löst sich kalt mit rother Farbe in concentrirter Schweselsäure, und wird durch Wasser unverändert darans wieder niedergeschlagen. Es löst sich auch in kalter Essigsaure auf. Bei der Destillation mit Salpetersaure von 1,3 specif. Gewicht gibt es viel Buttersäure, welche mit der Salpetersäure überdestillirt, und in der Retorte bleibt eine saure Flüssigkeit, welche Oxalsium gibt, die aber ausserdem noch eine andere krystallisirende Saure enthält, welche nicht die Kallsalze fällt, deren Natur aber noch nicht genauer bestimmt worden ist. Mit rauchender Salpetersäure bildet es einen anderen sauren Körper; nachdem die Flüssigkeit mit Wasser ausgefällt worden ist, bleibt in der Lösung, ausser Salpetersäure, eine gepaarte Salpetersäure, welche nach dem Verdunsten der ersteren einen nicht krystollisirenden Syrup bildet, der sich sowohl in Alkohol als auch in Aether auflöst.



wurzel.

Döpping') und Schloseberger haben im Harze in der Laboratorium zu Giessen die in Alkohol löslichen Bestandtheile der Rhabarberwurzel untersucht und daraus drei Harze dargestellt, welche sie Aporetin, Phaeoretin und Erythroretin nennen.

Die zu Pulver geriebene Rhabarberwurzel wurde mit 60 bis 80procentigem Alkohol ausgezogen, so lange sich dieser noch damit färbte. Der Alkohol wurde abdestillirt und der Rückstand im Wasserbade getrocknet. Darauf wurde er in der kleinsten nöthigen Menge Alkohols von 80 Proc. aufgelöst, und diese Lösung so lange mit Aether vermischt, als dieser daraus noch etwas abschied. Der Niederschlag wurde mit Aether ausgewaschen und dann ausgepresst. - Als er wieder mit Alkohol von 80 Proc. behandelt wurde, so löste sich daraus ein Harz auf, während ein anderes elektronegatives Harz zurückblieb, nämlich das

Aporetin. Dieses Harz ist braun, wenig lös- Rhabarberlich in kaltem oder warmem Wasser, so wie auch in heissem Alkohol und Aether. Aber es löst sich leicht und mit brauner Farbe in Kali und Ammoniak, und wird daraus durch Säuren in braunen Flocken wieder abgeschieden, ähnlich einem Apothem, wovon der Name Aporetin abgeleitet worden ist. Nach dem Trocknen wurden diese braunen Flocken zu einer schwarzen, glänzenden Masse, die sich leicht zu Pulver zerreiben liess. Es wurde beim Erhitzen zersetzt, ohne dabei zu schmelzen. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,84):

Gammabarz. Aporetin.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. L, 196.

Kohlenstoff 58,89 Wasserstoff 4,35 Sauerstoff 36,76

Die Quantität fiel zu geringe aus, als dass damit Versuche zur Bestimmung der Sättigungs-Capacität hätten ausgeführt werden können. Die Aehnlichkeit in der Zusammensetzung mit den folgenden scheint anzudeuten, dass es eine Verbindung von diesem mit einem ulmin- oder huminartigen Körper ist, welcher die Farbe und die geringere Löslichkeit in Alkohol verursacht, was auch den Namen veranlasst zu haben scheint. Vielleicht ist selbst diese Verbindung während der Operation zur Abscheidung gebildet worden.

Rhabarber-Betaharz. Phaeoretin.

Das in Alkohol lösliche Harz welches der Aether mit dem Aporelin abgeschieden hatte, ist das Phäoretin. Es wird aus dem Alkohol durch Verdunstung erhalten, so wie auch durch Ausfällee daraus mit Wasser, wodurch es sich rein gelb niederschlägt. Nach dem Trocknen ist es braungelb (davon ist der Name abgeleitet, nämlich von gatog, braungelb), und leicht zu Pulver 25 zerreiben. Sein Geschmack hat keine Achnlichkeit mit dem der Rhabarber. Es sehmilzt leicht und gibt beim Erhitzen, noch che es anfängt zersetzt zu werden , den Geruch der Rhabarber und Merkmahle von gelben Dämpfen, die aber von einer geringen Einmengung von dem gelben flüchtigen Farbstoff der Rhabarber herrühren, auf den wir weiter unten wieder zurückkommen. Verbrennen bleibt nur eine Spur von Asche zurück. Es ist sehr wenig löslich in Wasser und Aether, aber leicht löslich in Alkohol. Es löst

sich in Schwefel - und Essigsuure mit gelber Farbe, und wird aus beiden durch Wasser wieder mit gelber Farbe niedergeschlagen. Von Alkali wird es leicht und mit rothbrauner Farbe aufgelöst und daraus durch Säuren in gelben Flocken wieder abgeschieden. Aus der gesättigten Lösung in Ammoniak fällt essigsaures Bleioxyd eine violett rothe Verbindung, welche niemals von einem gleichen Bleioxydgehalt erhalten werden konnte. Sie wurde aber doch angewandt, um nach dem Trocknen bei + 100° durch die Verbrennungsanalyse eine Vergleichung zu gewinnen, zwischen der Zusammensetzung des freien und des mit dem Oxyde verbundenen Harzes. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

D.	freie Harz	In der Bleioxydverbindg.	At.	Berechn
Kohlenstoff	58,89	59,86	16	60,27
Wasserstoff	4,35	5,15	16	4,95
Sauerstoff	36,76	34,99	7	34,46.

Es ist also klar, dass diese Atom-Bestimmung, so lange keine bestimmte Verbindung erhalten worden ist, nur als eine vorläufige Versuchsweise betrachtet werden muss.

Die Lösung in Aether, entstanden durch Aus- Rhabarberfällen des Beta- und Gammaharzes, enthielt noch Erythroretin. sehr viel Betaharz in der Auflösung. Der Aether wurde wieder abdestillirt, der Rückstand eingetrocknet und in Pulverform mit Aether behandelt, so lange dieser noch etwas daraus auflöste. Aetherlösung war tief rothgelb und enthielt nun 2 Körper aufgelöst, nämlich das Alphabarz, welches den Namen Erythroretin bekommen hat, and denselben gelben, elektronegativen Farbstoff,

welcher auch den gelben Farbstoff im der Parme lia parietina ausmacht, nämlich die Chrysophan säure. Was der Aether nicht auflöste, war ein Gemenge von dem Betaharze mit Chrysophanssure die durch Auflösen in Alkohol und freiwillige Verdunstung der Auflösung getrennt wurden, inden die Säure sich in gelben Körnern daraus absetzte.

Die Aetherlösung wurde abdestillirt bis zu einem gewissen Grade, und dann in einer Schak mit übergelegtem Deckel freiwillig verdansten gelassen, wobei die Chrysophansäure in gelben Körnern daraus anschoss, so dass sich nach einiges Tagen das Ganze in einen Brei von diesen fürnern verwandelt hatte. Die Lösung liess man devon abtropfen und die Körner wurden mit Achte abgespühlt, worin sie, nachdem sie einmal dame angeschossen, wenig wiederauflöslich sind. Dans wurde die Actherlösung derselben Art von Verdonstung weiter überlassen, wobei der Rest 100 der Säure in Verlauf einiger Tage in Körner daraus anschoss, von denen die Aetherlösung gegossen werden konnte. Sie gab nun, wenn it sich längere Zeit überlassen blieb, keine Mert mable mehr von Krystallisation, und sie wurdt daher im Wasserbade bis zur Trockne abgedonstel-

Das Erythroretin, so wie es auf diese Weie erhalten wird, ist dunkelgelb und gibt ein Palver, welches vollkommen die Farbe der Rhabarber hat. Es hat wenig Geschmack, erweicht in Wasser und backt zusammen, schmilzt über + 100% beim stärkeren Erbitzen zeigen sich gelbe Dimpfe, worauf es mit Zurücklassung einer schwer verbrenubaren Kohle zerstört wird, die nach välligem Verbrennen fast keine Asche zurücklässt



Es löst sich bis zu einem geringen Grade in Wasser auf, welches davon eine schwache gelbe Farbe Es löst sich leicht in Alkohol, aber nach dem Trocknen schwierig und langsam in Aether. Essigsaure lost es schwierig auf. Concentrirte Schwefelsiure bildet damit eine brannrothe Auflösung, aus welcher es in gelben Flocken durch Wasser wieder abgeschieden wird. Von Alkalien wird es dagegen leicht und mit einer prachtvollen, purpurrothen Farbe aufgelöst, wonach der Name gebildet worden ist, von epudgos, roth. Durch Sauron wird es daraus mit gelber Farbe wieder abgeschieden. Die Alkali-Verbindung ist so stark gefärbt, dass die kleinste Spur davon in einer Flüssigkeit die Farbe mittheilt. Dieses Harz ist es, welches in der Rhabarber auf Alkali reagirt, und welches in seiner Reinheit wahrscheinlich das empfindlichste aller Rengentien auf Alkali ist. Es wurde jedoch keine von seinen Verbindungen genauer studirt. Sie fällten nur die Ammoniumoxyd-Verbindung mit essigsaurem Bleioxyd, womit sie einen violett rothen Niederschlag bekamen, welcher während des Waschens beim Zutritt der Luft leicht Kohlensäure anzog und welcher bei der Analyse gab:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kehlenstoff	16,84	9	16,97
Wasserstoff	1,37	8	1,24
Sauerstoff	12,52	5	12,43
Bleioxyd	69.27	2	69,35

wonach er also ist = 2Pb + C9 H8 O5. Aber sie glauben doch, dass dies keinen richtigen Begriff von der Atom Zusammensetzung gäbe, indem das Erythroretiu für sich gab:

<b>Gefunde</b> n		Alome	Berechnet	
Koblenstoff	63,08	19	63,96	
Wasserstoff	5,46	18	4,98	
Sauerstoff	31,46	7	31,06.	

Die letztere Berechnung weicht jedoch mehr, als um 0,88 Proc. Kohlenstoff zu viel und um 0,48 Proc. Wasserstoff zu wenig ab, was eine Einmengung von dem zunächst folgenden Körper auszuweisen scheint, die auch schwerlich in dem Harze hat vermieden werden können, welche aber vielleicht nicht in der Bleiverbindung enthalten war, so dass es wohl wahrscheinlich ist, dass das nach dieser Analyse berechnete Resultat der Wahrheit am nächsten kommt.

Farbstoffe. Chrysophansäure. Die durch Krystallisation aus der Aetherlösung abgeschiedene Chrysophansäure batte nach gehöriger Reinigung nicht nur die chemischen Eigenschaften der Säure aus Parmelia parietina, sondern auch völlig die Zusammensetzung derselben (Jahresb. 1845, S. 385). Sie weicht jedoch darin ab, dass sie schwieriger zu krystallisiren ist, was wohl von einer Verunreinigung mit dem Alphaharze herrührt. Dieser Körper ist es, welcher früher Rheïu, Rheumin, Rhabarbersäure, Rhabarbergelb ') u.s.w. genannt wurde, welche Körper

<sup>&</sup>quot;) Döpping hält den Namen Chrysophansäure aus dem Grunde für passend, weil er keine bestimmte Pflanze bezeichnet und die Säure nun in 2 Pflanzen gefunden worden ist. Dies stimmt nicht mit den oben angeführten Principies für neue Namen überein. Ich schlage vor, sie, anstatt Chrysophansäure, zur Erinnerung an eine der Pflanzen, worin sie gefunden worden ist, am besten Rheinsäure, von Rheum, oder Parietinsäure, von dem Gattungsnamen Parmelia, zu nennen. Wir baben sehon hinreichend viele Namen, welche sich mit Chryso anfangen.

sich in den Jahresberichten 1823, 1824, 1828, 1833, 1835, 1836, 1838 und 1841 angeführt finden, in welchen alle Versuche vorkommen, um diesen Bestandtheil der Rhabarber zu erforschen.

Es glückte nicht, die Unzerstörbarkeit der Chrysophansäure durch Schwefelsäure anzüwenden, um sie nach Robiquet's Bereitungsmethode des Alizarins mit Vortheil darzustellen, auch nicht durch Erhitzen der Wurzel bis zur Sublimation der Sänre.

In dem Theil der Rhabarberwurzel, welcher mit Alkohol ausgezogen worden war, fand sich noch ein wenig Betaharz, Zucker, Stärke, Pektin, gerbsaure, gallussaure und andere pflanzensaure Salze, so wie Gummi und andere extractive Körper.

R. D. Thomson ') hat einige Versuche mit der Rheinsäure aus Parmelia parietina angestellt und dieselbe analysirt. Aber er fand darin nicht mehr als 65,87 Proc. Kohlenstoff, und er gibt dafür die Formel = C9 H8 O5, was genau 1 At. Kohlenstoff weniger ist, als Rochleder und Heldtauf der einen, und Döpping und Schlossberger auf der anderen Seite gefunden haben. Dessen ungeachtet berechnet er dafür die Zusammensetzung zu C40 H52 O14, und er hält das, was er analysirt hat, für etwas anderes, als was Rochleder und Heldt untersuchten, wiewohl diese die Säure auf dieselbe Weise ausgezogen haben.

Vor Kurzem ist von Ostindien aus ein gelber Farbstoff in den Handel gekommen, welcher in Jaune indien. Frankreich Jaune indien und in England Purree genannt wird, nach dem indischen Namen für

Purree,

<sup>\*)</sup> Phil. Mag. XXV, 44.

Die Abstammung dieses Farhstoffs ist nicht sicher bekannt. Der Name Purree und eine Sage über den Ursprung scheinen auszuweisen, dass er aus Kameelharn erhalten wird, aber die Eigenschaften dieses Farbstoffs sind ganz mit Körpern aus dem Pflanzenreich übereinstimmend. Zusolge der Nachrichten darüber, welche Brdmann') eingezogen hat, ist die wahrscheinlichste Angabe über den Ursprung desselben die, dass er ein Absatz aus dem Harn von Kameelen ist, der aber dem Harn der Kameele nicht im Allgemeinen angehört, sondern sich nur in dem Harn derjenigen Kameele bildet, welche in Indien mit den Früchten von Mangostana mangifer gefüttert werden, deren Farbstoff mit dem Harn wieder abgeht und sich daraus absetzt. Der Niederschlag wird gesammelt, noch feucht in Kugeln von der Grösse einer geballten Faust geformt, getrocknet und so in den Handel gebracht, wiewohl er sich sehr selten in dem europäischen Handel befindet, In Ostindien soll er jedoch sehr viel zu einem gelben, wenig kostbaren Austrich verwandt werden. Im europäischen Handel ist er noch sehr thener.

Er ist gleichzeitig von Erdmann") und von Stenhouse"") untersucht worden. Aber Erdmann hat Gelegenheit gehabt, Stenhouse's Abhandlung zu sehen, che er die seinige hat drucken lassen. Ihre Resultate kommen einander sehr nahe, und von denen, in welchen sie von

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Cb. u. Pharm. XXXIII, 248.

<sup>&</sup>quot;) Daselbst XXXIII, 190.

<sup>&</sup>quot;") Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 423.

einander abweichen, scheinen die von Erdmann die richtigeren zu sein, so weit es von Jemand, welcher sie durch eigene Versuche zu prüfen keine Gelegenheit gehabt bat, beurtheilt werden kann.

Erdmann reibt das Purree zu Pulver und kocht dieses mit Wasser aus, worin sich, ausser ein wenig von dem gelben Farbstoff, diejenigen darin löslichen Stoffe auflösen, welche bei der Gewinnung unabgeschieden damit eintrocknen. Die erhaltene Lösung setzt beim Verdunsten gelbe Flocken ab, welche aus feinen Krystallen von Farbstoff bestehen, und die Mutterlauge setzt nach dem Vermischen mit Salzsäure eine pechähnliche schwarzbraune Substanz ab, während sich ein unerträglicher kothäbnlicher Geruch entwickelt. Der pechähnliche Körper wurde nicht untersucht. Die wohl ausgekochte Masse hat eine viel schönere gelbe Farbe, und kommt ebenfalls in den Handel unter dem Namen Jaune indien purifié. Sie ist jetzt eine fast reine Verbindung von dem Farbstoff mit Talkerde, und enthält keine Spar von Phosphorsäure oder Ammoniak.

Wird sie mit Wasser bis zum Sieden erhitzt und dann Salzsäure in kleinen Portionen nach einender hinzugesetzt, so löst sie sich auf, ohne alle Merkmahle von Brausen, mit gelber Farbe, indem sich die Talkerde mit der Salzsäure vereinigt, und der Farbstoff; welcher in Wasser schwer löslich ist, beim Erkalten in glänzenden, blasgelben, in Flocken oder Sternen zusammengewachsenen Nadeln anschiesst. Dieser Farbstoff ist elektronegativ und wird daber von Erdmann Euxanthinsäure (von ev, gut, und ξανθος, gelb) genannt, aber von Stenhouse erhitzt

Nach den von mir angeführten Nomenklatur-Principien will vorzugsweise Stenhouse's Namen wählen, und ihn *Purrinsäure* nennen, um dadurch dem Gedächtniss einen Anhaltspunkt zu geben.

Diese Krystalle sind noch keineswegs frei von allem Talkerdegehalte, welcher ihnen auf eine höchst merkwürdige Weise anhängt. Man löst sie in überschüssigem kohlensaurem Ammoniak in der Wärme auf, worauf die warm filtrirte Lösung das Ammoniumoxydsalz in Krystallem absetzt, die mit einer Lösung von kohlensaurem Ammoniak abgewaschen werden, worin sie unauflöslich sind; dann löst man sie in Wasser auf und vermischt die Lösung siedend mit Salzsäure, worauf die Purrinsäure beim Erkalten in glänzenden, strolgelben Nadeln auschiesst, die noch ein Mal aus einer siedenden Lösung in Alkohol umkrystallisirt werden, wodurch sie noch etwas grösser erhalten werden.

Die Purrinsäure verändert sich nicht in der Lust. Sie ist nicht flüchtig, sondern sie wird bei der trocknen Destillation zersetzt, mit Hervorbringung eines krystallisirten Sublimats, welches weiter unten angeführt werden soll. In offener Lust lässt sie sich entzünden und verbrenst dann mit Flamme. Sie löst sich wenig in kaltem Wasser, etwas mehr in siedendem. Siedender Alkohol löst sie in Menge auf, aber er setzt den grösseren Theil davon beim Erkalten in Krystallen wieder ab. Nach Steuhouse ist sie sehr löslich in Aether, bei dessen freiwilliger Verdunstung sie krystallisirt.

Nach dem Anschiessen aus Alkohol enthält sie chemisch gebundenes Wasser, welches sie bei



+ 130° verliert und von dem der Versuch 4,35 Proc. auswies. Dagegen wurden in der Säure, welche nach der Zersetzung des Ammoniaksalzes durch Salzsäure angeschossen war, 11 Proc. Wasser gefünden.

Ihre Zusammensetzung wurde sowohl durch die Verbrennungs-Analyse der bei + 130° getrockneten Säure bestimmt, indem Sauerstoffgas über das Gemenge in dem Verbrennungsrobre geleitet wurde, als auch durch die Analyse des Bleisalzes, welches durch salpetersaures Bleioxyd aus neutralem purrinsaurem Ammoniumoxyd niedergeschlagen wurde, wodurch man folgende Resultate erhielt (=75,0):

 Die Säure.
 Das Bleisalz.

 Gefund. At: Berechn.
 Gefund. At. Berechn.

 Kohlenstoff
 56,39 40 56,41 44,78 40 44,81

 Wasserstoff
 3,97 32 3,77; 3,07 32 2,98

 Sauerstoff
 39,64 21 39,82 31,43 21 31,38

 Bleioxyd
 20,72 1: 20,83,

= Pb + C<sup>40</sup>H<sup>52</sup>O<sup>21</sup>. Die aus dem Alkohol angeschossene Säure ist = 2H + C<sup>40</sup>H<sup>32</sup>O<sup>21</sup>, und die aus dem Ammoniaksalze abgeschiedene schr nahe = 6H + C<sup>40</sup>H<sup>32</sup>O<sup>21</sup>. Eine Verbrennungsanalyse der basischen purrinsauren Talkerde stimmte ebenfalls vollkommen mit den Zahlen überein.

Purrinsaure Salze. Die Purrinsaure gibt mit Alkalien sehr leicht lösliche gelbe Salze, welche aus ihren sehr concentrirten Lösungen sehr schwierig anschiessen. Dagegen kann man ihre Schwerlöslichkeit in kohlensaurem Alkali von einer gevissen Concentration anwenden, um sie krystallisirt zu erhalten. Die Säure löst sich in der Siedhitze unter Entwickelung von Kohlensauregas in einer starken Lösung von kohlensaurem Alkali, und die Lösung erfüllt sieh, wenn sich ihre Temperatur erniedrigt, mit glänzenden Krystallflittern, welche in reinem Wasser sehr leicht lödich sind, aber fast unlöslich in dem kohlensauren Alkali. Natürlicherweise kann man durch eine richtig getroffene Concentration das Abscheiden der Krystalle verzögern und sie dadurch grösser erhalten. Sie können mit einer starken Lösung von kohlensaurem Alkali gewaschen werden, was eine vortreffliche Methode ausmacht, um die letzte Spur von fremden löslichen Stoffen daraus auszuwaschen, welche die Säure enthalten kann und welche der Lösung des Alkali's folgen.

Vor den anderen wird das Ammoniumoxydsalz auf diese Weise rein erhalten, weil, machdem es mit einer Lösung von kehlensaurem Ammoniak wohl ausgewaschen und dann ausgepresst worden ist, das kohlensaure Ammoniak, welches noch darin zurück ist, im luftleeren Raume über Schwefelsäure davon abdunstet und das Salz dann ganz rein zurückbleibt. Dieses Salz wurde durch die Verbrennungs-Analyse aus NH<sup>4</sup> + C<sup>40</sup>H<sup>52</sup>O<sup>21</sup> + H zusammengesetzt gefunden.

Baryt - und Kalkerde geben gelatinöse gelbweisse Niederschläge, welche sich durch Erhitzen der Flüssigkeit bis zum Sieden auflösen und sich dann beim Erkalten wieder gelatinös absetzen. Beim Waschen lösen sie sich allmälig auf.

Das Talkerdesalz ist so auflöslich, dass es sich nach doppelter Zersetzung von Chlormsgnesium mit dem Ammoniumoxydsalze nicht nieder-



schlägt. Vermischt man dagegen Chlormagnesium mit Salmiak in einem solchen Verhältnisse, dass sie nicht mehr durch kaustisches Ammoniak gefällt werden, und tropft das Gemische mit Ammoniak in eine Lösung von purrinsaurem Ammoniumoxyd, so schlägt sich ein schleimiges, gelbes basisches Salz nieder, wolches sich in der Flüssigkeit beim Brhitsen bis zum Sieden mit orangerother Farbe auslöst. Lässt man den gelben Niederschlag in der Flüssigheit liegen, so geht er allmälig in krystallinische Flocken über, welche eine tiefere, bis ins Pomeranzengelbe spielende Farbe haben. Diese Flocken werden von mikroscopischen Krystallnadeln ausgemacht, und sie sind gerade das Salz, welches in dem Purrée enthalten ist. Es besteht aus 2Mg + C40H52O21+8H. Der Wassergehalt = 14 Proc.

Die Salze von Manganoxydul, Zinkoxyd und Nickeloxyd sind citronengelbe Niederschläge. Das Eisenoxydulsalz schlägt sich weiss nieder, aber es wird in der Luft grünbraun, fast schwarz. Das Eisenoxydsalz bildet einen schwarzgrünen Niederschlag.

Das Bleioxydsalz wird sowohl neutral als auch basisch erhalten, welche sich beide niederschlagen, und die Farbe ist je nach dem ungleichen Sättigungsgrade blasser oder tiefer gelb.

Das Kupferoxydsalz bildet einen höchst gelatinösen, gelben Niederschlag, welcher in einem Ueberschuss von schwefelsaurem Kupferoxyd unauflöslich, aber nicht so unbedeutend in reinem Wasser auflöslich ist. Aus verdünnten Lösungen fählt es in Gestalt eines gelben Pulvers nieder. Concentrirte Lösungen erstarren zu einem gelben Kleister. Nach dem Trocknen ist die gelatinöse Masse braun, aber nach dem Zerreiben zu Pulver gelb.

Das Quecksilberoxydsalz fällt schwierig und in geringer Quantität nieder, wenn man Quecksilberchlorid mit Ammoniumoxydsalz vermischt.

Das Silbersalz fällt gelb und gelatinös nieder, und löst sich etwas beim Waschen auf.

Stenhouse's Analyse der Purrinsäure gab die Formel = C40 H56 O22. Es ist klar, dass sie 1 At. Wasser enthalten hat. Ausserdem hat er 1 Acquivalent Wasserstoff mehr, als Erdmana gefunden. Das von ihm analysirte Bleisalz war aus einer siedenden Lösung der Säure in Alkehol gefällt wurden und gab:

	Gefunden	Aiome	Berechnet
Kohlenstoff	36,11	40	36,5
Wasserstoff	3,08	36	2,7
Sauerstoff	26,65	. 22	26,8
Bleioxyd	35.16	2	34.0

Hier war also dasselbe Atom Wasser in der Verbindung zurückgeblieben, welches in der Sänze gefunden wurde. Beide waren bei + 100° getrocknet worden.

Parron.

Wird die Purrinsäure oder irgend eins von ihren Salzen in einer Schale mit aufgeleglest Deckel oder in einem an dem einen Ende zugeblasenen Glasrohr erhitzt, so sublimiren sich gelbe Nadeln, welche ein anderer Körper sind, welches Erdmann Envanthon und Stenhouse Purrenon nennt; ich erlaube mir, den letzteren Namen in Purron abzukürzen.

Erhält man die Saure in einem Destillations



Apparate zwischen + 160° und + 180° in geschmolzenem Zustande, so entwickeln sich Wasserdämpfe und Kohlensäuregas; ob sich auch zugleich ein brennbares Gas entwickelt, wurde nicht untersucht. In einigen Minuten ist die Verwandlung beendigt, ohne dass sich ein Sublimat gezeigt hat. Aus dem Rückstande zieht kaustisches Ammoniak ein wenig unzerstörte Purrinsäure, ein wenig Purron und einen braungefärbten Stoff aus, während Purron zurückbleibt, welches jetzt eine blassgelbe Farbe hat, und welches aus Alkohol krystallisirt erbalten wird.

Bs bildet sich 'auch durch Einwirkung von Säuren auf die Purrinsäure. Wird diese in kühl gehaltener Schwefelsäure aufgelöst, so erhält man einen rothgelben Syrup, ohne Gasentwickelung, aus welchem sich das Purron allmälig in Krystallen abscheidet, so dass die Masse zu einem Krystallbrei erstarrt, den man auf einen Ziegelstein abtropfen lässt, worauf das Purron mit Wasser abgewaschen wird, dem man ein wenig kohlensaures Ammoniak zugesetzt hat. Es kann auch durch Wasser aus der Säure abgeschieden werden.

Aus einer Lösung der Säure in wasserfreiem Alkohol setzt sich, nachdem in dieselbe Salzsäuregas eingeleitet worden ist, das Purron allmälig ab, und in Menge, wenn die durch die Säure erhitzte Lösung erkaltet. Wasser fällt dann noch mehr aus.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Erdn	nann	Stenhouse	At.	Ber.
Kohlenstoff	68,23	68,51	68,20	13	68,42
Wasscratoff	3,57	3,68	3,73	8	3,51
Sauerstoff	28,20	27,81	28,07	4	27,96.

Das Purron kann bei vorsiehtiger Sublimatiin zolllangen Nadeln erhalten werden. völlig neutral, schmilzt und krystallisirt nadelfo mig beim Erkalten. Es lässt sich sublimire dem grössten Theil nach unzersetzt. Es ist w löslich in Wasser, löst sich leicht in siedende Alkohol, und schiesst aus der erhaltenden Lösung je nach deren verschiedenen Concentration, Krystallpulver, als breite Nadeln oder als Blätte Es ist auch etwas in Aether auflöslich. kaustischem Kali wird es mit gelber Farbe aufgelöst. Verdünntes kaustisches Ammoniak lässt es ungelöst, aber concentrirtes kaustisches Ammoniak löst es ebenfalls mit gelber Farbe auf, woranf es darans frei von Ammoniak wieder auskrystallisirt, wenn man das Ammoniak davon abdunstet. Diese Lösung gibt mit Chlormagnesium-Ammonium einen gelben Niederschlag. Wird die Purrinsäure durch Schwefelsägre in Purron zersetzt und die mit Wasser verdünnte Säure mit kohlensaurem Baryt gesättigt, so erhält man nach Erdmann ein Barytsalz von einer gepaarten Schwefelsäure, welches beim Verdunsten einen gelben, flockigen Körper absetzt, und darauf im Inftleeren Raume zu einer gummiähnlichen Masse eintrocknet.

Stenhouse bekam durch Behandeln der Purrinsäure mit Salpetersäure eine in gelben Nadeln anschiessende gepaarte Salpetersäure, die beim Erbitzen mit Detonation verbrannte.

Phlobaphen, Stähelin und Hofstetter\*) haben unter ein Farbstoff Liebig's Leitung verschiedene Rinden analysist nen Barmin- und darin einen, denselben gemeinschaftlichen für-

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. u. Phorm. LI, 63.

per gefanden, welchen sie Phlobaphen, von φλοιος, Rinde, und βαφη, Färbung, nennen, weil die Rinden davon ihre braune Farbe haben. Sie haben ihn aus der Fichtenrinde (der äusseren gesprungenen Rinde von dem unteren Theil des Stamms der Fichte, Pinus silvestris), aus der Chinarinde, aus der Rinde von Platanus acerifolius und aus der Birkenrinde (Betula alba) ausgezogen.

Die Methode diesen Körper daraus zu erhalten, besteht darin, dass man die Rinde zuerst durch Aether von Fett, Wachs und in Aether löslichem Harz befreit, und sie dann mit Alkohol extrahirt. Das Alkoholextract wurde noch mit ein wenig Aether behandelt, um die so eben angeführten Körper daraus zu entfernen. Der Rückstand wird in siedendem Alkohol aufgelöst und diese Lösung unter fortwährendem Umrühren mit siedendem Wasser vermischt, welches in kleinen Portionen zugesetzt wird. Dadurch schlägt sich das Phlobaphen als braunes Pulver nieder, worauf die Flüssigkeit davon Lackmuspapier röthet. Es wird dann sogleich auf ein Filtrum genommen, mit siedendem Wasser gewaschen und getrocknet. In der sauren Flüssigkeit fand sich noch ein anderer Körper aufgelöst, welcher durch den Einfluss der Luft sogleich die Bildung von Phlobaphen veranlasste, was sich allmälig daraus absetzte.

Wird zuletzt die mit Alkohol behandelte Rinde mit Kalilauge gekocht, so erhält man eine dunkelbraune Lösung, aus welcher Säuren das Phlobaphen in viel grösserer Menge ausfällen, als es aus der Alkohollösung erhalten wird.

Das aus der Alkohollösung mit siedendem Was-



ser ausgefällte Phlobaphen gab bei der Verbrennungs-Analyse '):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	62,78	20	62,77
Wasserstoff	4,30	16	4,12
Sauerstoff	32.92	8	33.10.

Aufgelöst in kaustischem Ammoniak und gefällt mit essigsaurem Bleioxyd, wurden bei zwei verschiedenen Bereitungen ungleich zusammengesetzte Salze erhalten:

Von der ersten Bereitung:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	35,25	60	35,17
Wasserstoff	2,70	48	2,41
Sauerstoff	19,91	24	19,32
Bleioxyd	42,14	4	43,10

 $= 3PbC^{20}H^{16}O^{8} + Pb.$ 

Von der zweiten Bereitung:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	18,09	20	18,21
Wasserstoff	1,80	22	1,65
Sauerstoff	13,20	11	13,20
Bleioxyd	66,91	4	66,94

 $=\dot{P}_{b}C^{20}H^{16}O^{8}+3\dot{P}_{b}.$ 

Das aus Alkohol gefällte, dann in kaustischem Ammoniak aufgelöste und daraus durch Säuren



<sup>\*)</sup> In dieser Abhandlung fehlen alle Angaben der Trocknungs-Temperaturen, wie viel Wasser und Kohlensäure bei den Analysen erhalten worden ist, und nach welchem Atomgewicht der Kohlenstoff berechnet wurde. Das Ganze hat etwa das Ansehen einer übereilten Arbeit, wiewohl viele Mübe auf die Analysen von gemengten Producten verwandt worden ist, welche indess zu nichts dienen.

wieder gefällte Phlobaphen, so wie anch das, welches durch Säuren aus der, nach dem Ausziehen der Rinde mit Aether und Alkohol, beim Behandeln derselben mit kaustischem Alkali erhaltenen Lösung abgeschieden wird, enthält 1 At. Wasser chemisch gebunden und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

· Aus Ar	nmoniak gefällt	Aus Kali gefällt	At.	Berechnet
Kohlenstoff	60,13	59,69	20	59,98
Wasserstoff	4,60	4,54	18	4,44
Sauerstoff	35,27	35,77	9	35,58
$= \dot{\mathbf{H}} + \mathbf{C}^{20}$	H <sup>16</sup> O <sup>8</sup> .			

Die saure alkalische Flüssigkeit, woraus das Phlobaphen mit siedendem Wasser ausgefällt worden war, setzte in der Luft, sich selbst überlassen, noch mehr davon ab; aber wurde sie sogleich, nachdem sie siedend filtrirt worden war, mit neutralem essigsaurem Bleioxyd vermischt, so schied sich eine Bleiverbindung ab, die bei der Analyse gab:

Gefunden		Atome	Berechnet
Koblenstoff	37,92	20	37,82
Wasserstoff	2,49	16	2,49
Sauerstoff	24,80	10	24,93
Bleioxyd	34,79	1	34,76

= Pb + C<sup>20</sup> H<sup>16</sup> O<sup>10</sup>. Das aus der Lösung durch Einwirkung der Luft abgesetzte Phlobaphen war nach der damit ausgeführten Analyse = HC<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>10</sup>. Das in der Auflösung zurückbleibende war also ein böherer Oxydationsgrad mit 10 At. Sauerstoff, anstatt 8.

Wird die mit Aether ausgezogene Fichtenrinde mit Wasser (ob kaltem oder warmem, ist nicht augeben worden) behandelt, so erhält man eine tief rothbraune Flüssigkeit, welche in der Laft ein Apothem absetzt, welches zusammengesetzt gefunden wurde aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	57,62	20	57,70
Wasserstoff	4,51	18	4,27
Sauerstoff	37.87	10	38.03.

 $= \dot{N} + C^{20}H^{16}O^{9}$ ?

Die nun angeführten Versuche waren eigentlich mit der Rinde von Fichten ausgeführt worden, aber durch ähnliche Versuche wurde das Phlobaphen auch aus dem im Vorhergehenden angeführten Rindenarten erbalten.

Offenbar gehört dieser Körper in dieselbe Klasse von Körpern, wie Ulminsäure, Huminsäure, Geinsäure, Quellsatzsäure (Jahresb. 4845, S. 566).

Blattgrün.

Mulder\*) hat die Einzelheiten der Analyse des Blattgrüns mitgetheilt, deren Resultat in einer Formel dargestellt im vorigen Jahresberichte, S. 502, angeführt wurde. Die frischen Pappelblätter wurden mit Aether ausgezogen, der Aether wieder abdestillirt, der Rückstand mit Alkohol ausgekocht, aus dem sich beim Erkalten Wachs abschied, welches abfiltrit wurde. Dann wurde der Alkohol abdestillirt, der Rückstand eingetrocknet und nun in sehr wenigem warmen Alkohol aufgelöst, welcher Wachs zurückliess und beim Erkalten noch mehr davon absetzte, was abfiltrirt wurde. Die Lösung wurde eingetrocknet, und der Rückstand mit concentrirter Salzsäure gelinde digerirend behandelt. Die grünc



<sup>\*)</sup> Scheik. Onderzock, II, 482. Daraus im Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 478.

Lösung wurde abgegossen und mit reinen Stücken von Marmor hingestellt, wednreh sich das Blattgrün abschied, welches mit verdünater Salzsäure gewaschen wurde und darauf mit Wasser. bie alle Salzsäure entfernt worden war. Das Blattgrün wurde dann bei + 4020 getrocknet, wobei es, nachdem es vorher lufttrocken gemacht worden war, nur eine unbedeutende Quantität von Feuchtigkeit gab. Bei der Analyse gab es (C=75,12 und N = 175.06):

	Gefunden		Berechne
Kohlenstoff	54,81	18	55,526
Wasserstoff	4,82	18	4,604
Stickstoff	6,88	2	7,176
Sauerstoff	33,49	8	32,794.

Mulder bedauert es, dass die Quantität von Blattgrün, die man aus den Pflanzen erhalte, so gering sei, dass er mehrere Analysen damit nicht machen konnte, so dass er diese eine nur als cine Approximation betrachtet. Nach dieser Zusammensetzung will es scheinen, als ob das Blattgrün in dieselbe Klasse von Körpern gehöre, wie Indigblau.

Laurent\*) hat seine Untersuchungen über Indigo. Metadie Metamorphosen des Indigo's fortgesetzt.

morphosen-

Verbindungen von Indenoxyd (Jahresb. 1843, S. 412). Wird das Indenoxyd in Alkohol aufgelöst und die Lösung mit einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Alkohol vermischt, so schlägt kaustisches Kali, welches nicht im Ueberschuss zugesetzt werden darf, ein gelatinöses Silbersalz nieder, welches die Farbe der Weinbefen hat und ungefähr 423 Proc. Silber enthält.

<sup>\*)</sup> Revue scientif. et industr. XVIII, 458. Berzelius Jahres - Bericht XXV.

Hat man das salpetersaure Silberoxyd vorher mit kaustischem Ammeniak vermischt, so schläg! sich ein krystallinisches Salz nieder, welches aus dem vorhergehenden besteht, verbanden mit 4 Acquivalent Ammoniak. Es enthält 39,8 Proc. Silber und besteht nach einer damit angestellten Analyse, worin Silber, Kohlenstoff und Wasserstoff bestimmt wurden, aus Ag + C16H8N2O5 + NH5. Der elektronegative Körper darin ist also nicht Indenoxyd, sondern dieses hat 2 At. Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff verloren, d. h. 1 At. Wasser, was gut mit der, am angef. Orte, S. 406 und 415, aufgestellten Vermuthung übereinstimmit, dass das Indenoxyd in krystallisirter Form in der That nichts anderes als H+ C16H8N2O5 ist. zwischen hat Laurent (Jahresb. 1844, S. 479) Augaben gemacht, welche nicht damit übereinstimmen. Derselbe nennt diese Salze Isatite d'argent and Isatite d'argentammonium. Bine solche Verbindung wird auch aus chlorisatinsaurem Silberoxyd mit 1 Aequivalent Ammoniak erhalten.

Eine ähnliche braune Verbindung wird erhalten, wenn man eine Lösung von Indenoxyd in üherschüssigem Ammoniak zu einer Lösung von essigsaurem Kupferoxyd in Ammoniak mischt, aber sie enthält nicht Kupferoxyd, soudern Kupferoxydul. Seine Vorstellungen über diese Zusammensetzungsart dieser Verbindungen sind ihm eigenthümlich. Ich führe sie nicht an, weil die Wissenschaft durch unklare und verwickelte Phantasiegebilde nichts gewinnt.

Polindenoxyd. Laurent hat gefunden, dass das Polindenoxyd (Imasatin L.) gereinigt werden kann (was



nach der im Jahresb. 1849, S. 428, angegebeuen Bereitungsmethode schwierig ist), wenn man es in Kali auffet, die Lösung mit Kali vermischt, zum Sieden erhitzt und Salmiak hinzufügt, dessen Chlor dann Chlorkalium bildet, während das Polindenoxyd in Gestalt eines weissen, gelatinösen Körpers niederfällt. Man lässt die Flüssigkeit sogleich erkalten, weil es durch fortgesetztes Kochen körnig und unlöslich wird. Man giesst die gehiarte Flüssigheit ab, giesst Alkohol auf den Niederschlag, und erhitzt sie damit, bis er sich Beim Brkaften schiesst er dann anfgelöst bat. in kleinen, kurzen Prismen daraus an, welche gelbgrau sind. Nachdem das Oxyd körnig oder krystallinisch geworden ist, löst es sich nicht mehr in Alkohol auf. In seinem gelatinösen Zustande wird es auch von starkem Ammoniak aufgelöst, in dem körnigen ist es darin unauflöslich.

Aus der Kalilösung von dem Polindenoxyd fällt salpetersaures Silberoxyd eine Verbindung desselben mit Silberoxyd, und aus der Lösung in Ammoniak eine Verbindung des Silbersalzes mit Ammoniak.

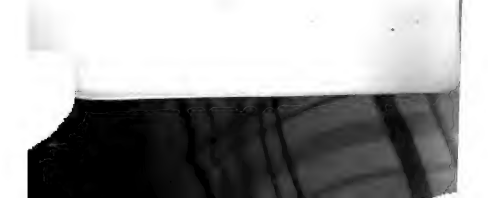
Er hat ferner die Bereitungsmethode der Rub- Rubindenindensäure (am angef. O. S. 430) verbessert. Man löst eine abgewogene Portion Indenoxyd in kaustischem Kali auf, verdunstet die Lösung bis fast zur Trockne und löst den Rückstand in Alko-Diese Lösung vermischt man dann mit ciner warmen und concentrirten Lösung von ein wenig mehr als 1 Atom schwefelsaurem Ammoniumoxyd auf 1 At. Indenoxyd, wobei sich schwefelsaures Kali niederschlägt und Indenoxyd - Ammoniumoxyd in der Lösung bleibt, die man fil-

trict and his zar Syrupseensistenz verdunstet, wodurch sich jenes darin in rubindensaures Ammoninmoxyd verwandelt. Man löst dieses in siedendem Alkohol, filtrirt das dabei zurückbleibende schweselsaure Kali ab, erhitzt wieder bis zum Sieden, und setzt Salzsäure, aber nicht im Ueberschuss hinzu, worauf sigh beim Erkalten die Rubindensäure in prächtig scharlachrothen Krystallschuppen abscheidet; Ist in Folge eines binzugekommenen Ueberschusses au Salzsäure oder einer zu schwachen Verdunstung des Ammoniaksalzes unzersetztes ladenoxyd eingemengt darin enthalten, so lässt sich dieses dadurch autfernen, dass man die Säure in verdüngtem kaustischem Ammoniak auflöst, worin des Indenoxyd ungelöst zurückbleibt.

Diese Säure, welcher er früher den Namen Acide imasatique gab, nennt er jetzt Acide isamique. Sie krystallisirt in rhombischen oder sechsseitigen Blättern. Ihre Zusammensetzung ist sobeschaffen, dass sie aus 2 At. Indenoxyd entsteht, indem sich damit die Bestandtheile von 1 Aequivalent Ammoniak vereinigen:

- 2 At. Indenoxyd . . . . . = 32C+20H+4N+80 1 Aequivalent Ammoniak . . . = 6H+2N
- 1 At. wasserhaltige Rubindensäure = 32C+26H+6N+80.

Durch Kochen mit einer verdünnten Säure wird sie wieder zersetzt, indem die Bestandtheile des Ammoniaks Ammoniamoxyd bilden, während Indenoxyd abgeschieden wird. Dahar ist es erforderlich, dass bei der Abscheidung der Säure aus dem Ammoniumoxydaalze nicht zu viel Säure hinzugssetzt werde.



Das Rulisalz verträgt Sieden ohne zersetzt zu werden.

Das Ammoniumoxydsalz schiesst in feinen Nadeln oder in mikroscopischen spitzen Rhomben an. Bei einer gewissen Erhitzung verliert dieses Salz 2 Atome Wasser, wodurch es sich in ein Amid NH2 + C52 H20 No O6, in Rubindenamid, verwandelt, welches früher Amasatine genannt Durch Sieden mit Wasser kann es wieder in rubindensaures Ammoniumoxyd zurückgeführt werden, welches sich auflöst, und in Indenoxyd, weiches sich abscheidet. Concentrirte Säuren lösen es mit violetter Farbe auf. dünnte und kalte Sauren verwandeln es wieder In Rubindensäure und bei Digestion in Indenoxyd.

Wird chlorisatinsaures Kali = K+C16H10N2Cl2 Chlorrubin-O5, in Alkohol aufgelöst und diese Lösung mit ei- densäure. ner consentritten Lüsung von schwefelseurem Ammeniamexyd vermischt, se schlägt sich schwefelsaures Kali nieder, während chlorisatingaures Ammoniumoxyd in der Alkohollösung zurückbleibt. Nach dem Verdunsten dieser Lösung bis zu einer musähnlichen Consistenz ist der grösste Thall der Masse ein gelber, unauflöslicher Körper, ein Amid, welches Laurent Glorisamid sennt, und welches danu ausgewaschen wird. Wir werden sehen, dass es Rubindenamid ist, worin 1 Acquivalent Wasserstoff durch 1 Agguivalent Chlor ersetzt worden ist.

Darch Auflösen in verdünnten kaustischem Kali zimmt es seine Natur als Saure wieder an, und man erhält chlorrabindensaures Kali, worses Salzanure, zugesetzt bis zur genanen Sättigung

des Kali's oder nicht völlig so weit, ziegen Flocken abscheidet, die beim Waschen auf e Filtrum eine lebhaft rothe Farbe annehmen. man sie in Alkohol auf, so schiessen sie de in Krystallen an, welche Rubindensäure worin 2 Acquivalente Wasserstoff gegen 2 A valente Chlor ausgewechselt worden sind = C52H2+N6Cl+O7. Die Chlorrubindensäure sch in sehr kleinen Krystallen an, welche sich einem Mikroscope mit der Rubindensäure ison zeigen. Sie ist nicht flüchtig, sondern wir der Destillation zersetzt. Sie ist auflöslich Alkohol und Aether, als die Rubindensäure. Lösungen sind, gleichwie ihre Salze gelb. Säuren wird sie in 2 At. Chlorisatin verwa während 1 Acquivalent Ammoniak von der ausgezogen wird.

Die Versuche von Kolbe welche S. 2 geführt wurden, machen es wahrscheinlich diese Sauren, in welchen Chlor bis zn eine wissen Grade gegen eine entsprechende von Wasserstoff-Aequivalenten ausgewechsel den ist, gepaarte Säuren sind, und dass dab Paarling aus einer Verbindung von Kohl mit einer gewissen Anzahl von Wasserstol men in eine andere Verbindung von Kohl mit einer gleichen Anzahl von Chlor-Atome wandelt wird, wodurch uns diese Sabat einen Ausweg gibt, die Zusammensetzur Paarlings zu finden. Ist diese Ansicht wiewohl es noch zu frühzeitig ist, sie schieden anzunehmen, so besteht das Ind (Isatin) aus C4H2 + C12H8N2O4 und das satin, in desseu Paarling der Wasserstoff

Chlor ausgewechselt ist, aus C+Cl2+C12H8N2O+. Die Chlorisatinsäure, welche aus 1 At. Chlorisatin durch Hinzufügung der Bestandtheile von 1 Atom Wasser entsteht, ist dann = C+Cl2 + C12H10N2O6 (Vgl. Jahrab. 4844, S. 456). Daraus folgt dann, dass, gleich viel ob der Paarling Wasserstoff oder Chlor enthält', die chemischen Veränderungen, welche durch Alkali oder Säuren hervorgebracht werden, auf den chemisch activen Theil ganz gleich vorgehen. Daraus folgt ferner, dass, wie Laurent nach anderen theoretischen Ansichten richtig geschlossen hat, die Einwirkung des Ammoniaks auf Isatin und auf Chlorisatin von vielerlei Art sein, und dass das chemisch Wirksame oder der active Theil in beiden Fällen in einerlei Säure verwandelt werden

Die Rubindensäure, welche aus 2 At. Indenoxyd entsteht, muss nach dieser Ausicht 2 At. von dem Paarling desselben = C+H2 enthalten, also = C8H4 + C24H20N6O7 mit Hinzufügung von 1 At. chemisch gebundenem Wasser, und die Chlorubindensäure = C8 Cl4 + C24 H20 N6 O7 Die Isomerie, so wie die Aehnlichkeit in scin. der Farbe und andere Eigenschaften werden dann leicht fasslich, weil der active Theil, wodurch sie bestimmt werden, in beiden derselbe ist.

Ein Chlorrubindenamid entsteht, wenn man Chlorrubinchlorrubindensaures Ammoniumoxyd bis zur Sy-denamid. rup-Consistenz verdunstet, wie oben angeführt wurde. Dieser Körper entspricht dem Rubindenamid, mit dem Unterschiede, dass der Paarling in dem ersteren Chlor und in dem letzteren Wasserstoff enthält.

Es ist gelb, pulverförmig, unböslich in kil tom, aber ziemlich föslich in siedendem Wasser. Concentrirte Säuren lösen es mit violetter Farke auf, verdünnte verwandeln es in der Kälte in Chlorisatin.

Bichlorisamid.

Die Bichlorisatinsäure ist nach derselben Anaicht = C4Cl4 + C12H8N2O5. Auf ähnliche Weise wie die vorbergebende behandelt, wird durch Verdunsten ihres Ammoniumoxydealzes ein Amid erhalten, welches sich als ein gelbes Pulver niederschlägt, Laurent's Bichlorisamid. Beim Auflösen in siedendem Alkohol verwandelt es sich wieder in ein Ammoniumoxydoalz, welches is Wasser und Alkohol auflöslich ist, und welches durch salpetersaures Silberoxyd in gelben Flockes gefällt wird. Laurent hat den Niederschlag nicht weiter untersucht, als dass er den Silbergehalt darin bestimmte, welcher = 26,0 gefunden wurde. Nach der Theorie, welche er analog mit der vorhergehenden aufstellt, masste er 26,6 betragen, was er als einen Beweis für die Richtigkeit der Theorie ansieht.

Rubindensäure mit Brom. Indelibrome.

Wird Rubindensäure mit Brom übergossen, se entsteht eine heftige Gasentwickelung, indem sich Bromwasserstoffsäure entwickelt. Die Rubindensäure wird dabei verändert; der Ueberschuss an Brom wird dann ausgewaschen, zuerst mit kaltem und dann mit siedendem Alkohol. Dass bleibt ein Körper zurück, welchen Laurent hedelibrome nenat. Es ist ein gelbes Pulver, welches eine ziemlich hohe Temperatur erfordert an zu schmelzen, und welches beim Erkalten krystallinisch erstarrt. In noch höherer Temperatur

wird ein Theil dayen enblimiet und ein enderer zersetzt. Es ist unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Aether, und verändert sich nicht durch Rochen mit Rale in Alkehol. Nach einer unvollständigen Analyse, worin der Bromgehalt nicht bestimmt wurde und der Stickstoffgehalt & Proc. 2m book ausfiel, berechnet er dafür die Formel C39H16N6B18O8, wonach 3 Acquivalente Wasserstoff anagewechselt and durch 4 Acquivalente Brom ersetzt worden sind.

Giesst man so viel Alkohol auf Indenoxyd, Metamorphodass er zur Auflösung desselben nicht hinreicht, sen-Producte und leitet dann Ammoniakgas binau, bis sieh nisk mit Inalles aufgelöst hat, so somen eich aus dieser Lösung beim Verdunsten mohrere verschiedene Körper nach einander ab, die man von Zeit zu Zeit berausnehmen kann, wenn man will, und zuletzt wird das Ganze eingetroeknet. Der Rückstand ist nur zum Theil in siedendem Alkohol auflöslich; dieser Theil wird ausgezogen und die Lösung verdunstet, während man dieses Mal so genau wie möglich die abgesetzten Körper von ungleicher Beschaffenheit abscheidet.

Uebergiesst man Indenoxyd mit Alkohol und leitet Ammoniakgas hinein, so löst es sich auf und man erhält durch freiwillige Verdunstung der Lösung einen Körper, welchen Laurent Isatimid nennt, abgesetzt in Gestaft eines gläuzenden, gelben Krystellpulvers. Solite dieses mit amerphen, rothbraumen Körnern gemengt sein, welche Polindenstyd (Imasatin L.) sind, so kanti es von diesen gereinigt werden, wenn man es in siedenden Alkohol, der mit sehr wenig Ammoniak vermischt ist, auflöst, welcher Polindenoxyd zurück-

Isatimid.

läest, und aus der Lösung schiesst das Isatimit bei freiwilliger Verdunstung wieder an.

Es ist gelb, krystallisirt in mikroscopischen geschobenen 4seitigen Blättern, wird beim Schmel zen zersetzt, ist unlöslich in Wasser, Alkohol un Aether, die selbst im Sieden wenig davon auflö sen. Mit Ammoniak vermischter Alkohol löst er dagegen ziemlich reiehlich auf. Kaustisches Kal löst es mit gelber Farbe und unter Entwickelung yon Ammoniah auf. Aus der Lösung seheidel Salzsäure ein Gemenge von Indenoxyd und von einem anderen gelben Körper ab, die sich beide in Alkohol auflösen, woraus sie dann durch Krystallisation getrennt werden können. Der letztere schiesst daraus in gelben Körnern an. menge von Salzsäure und Alkohol löst ihn im Sieden auf. Platinchlorid scheidet daraus Platinsalmiak ab, und in der Flüssigkeit bleibt Indesoxyd, ein blauer und ein anderer, harzartiger Körper aufgelöst.

Das Isatimid wurde zusammengesetzt gefunder

	Gefunden		Atome	Berechnet
Koblenstoff	65,4	65,6	48	65,61
Wasserstoff	4,0	4,1	34	3,87
Stickstoff	16,1	16,1	10	16,06
Sauerstoff	14,5	14,2	. 8	14,46.

Man erkennt leicht aus dem Namen, dass Laurent diesen Körper als ein sogenanntes Anid
von seinem Isatin betrachtet. Inzwischen fehles
gegenwärtig noch alle Gründe, aus denen mes
auf eine rationelle Formel schliessen könnte.

Isatilime.

Wird die Alkohollösung, woraus sieh der vorbergehende Körper abgesetzt hat, weiter verdas-



stet, so schieset daraus ein Gemenge von Jeatimid, Polindenoxyd und Pogrinden Oxydel - Amid an. deren richtige Scheidung von einemler Laurent nicht glücken wollte. Nachdem diese sich abgesetzt hatten und abgeschieden worden waren, wurde die Masse in gelinder Wärme verdanstet, bis sie sich mit einem leichten, gelben, flockigen Körper anfüllte, der dann abgeschieden, mit ein wenig Alkohol abgawaschen, und in siedendem Alkohol aufgelöst wurde, woraus er sich dann beim Erkalten in gelben, amorphen Flocken wieder ab-Diese werden nicht durch concentriste Säuren violett gefärbt, sie lösen sich in einem Gemisch von Salzsäure und Alkohal, und aus der Lösung setzt sich kein Indenoxyd ab, ein Beweis, dass sie kein Amid von diesem Oxyd sind. Sie lösen sich in kaustischem Kali und Säuren scheiden sie daraus wieder ab, ohne dass sich Indenoxyd bildet. Die Lösung in Alkohol gibt einen sehr blassgelben Niederschlag mit salpetersaurem Silberoxyd. Sie wurden zusammengesetzt gefunden ans:

, (	Gefunden		Berechnet
Kohlenstoff	65,33	45	65,55
Wasserstoff	3,76	32	3,64
Stickstoff	13,00	8	12,71
Sauerstoff	17,91	10	18,10.

Der von Laurent dafür gegehene Name ist dadurch veranlasst worden, dass er den Körper zusammengesetzt betrachtet aus 3 Atomen Indenoxyd, in welchen 2 At. Sauerstoff metaleptisch durch 2 Aequivalente NH oder Imid ersetzt worden sind. Die Versuche mit diesem Körper sind

ger zu wenig entwickelt, um eine rationelle Fermel duranf gründen zu können.

Amisatime.

Wird die Lösung, worans eich der vorhergehende Kösper abgesetzt hat, mit warmem Wasser verdünnt, so entsteht ein weicher, harzartiger
Niedersehlug, welcher absiliteht wird, und ans der
fitrirten Flüssigheit wird dann nach dem Verdunsten ein orangerether, krystallinischer Absatz
erhalten. Wird dieser mit siedendom Alkohol,
der mit ein wenig Kalihydrat versetzt worden ist,
behandelt, und die fitrirte noch warme Lösung
mit Salzsäure genau bis zur Sättigung oder nur
wenig darüber hinaus vermischt, so schieset daraus beim Erkelten ein Körper an, welchen Laurent Amisatime uennt.

Br bildet feine, kurze Nadela, welche mit Alkohol gewaschen werden können. Seine Farbe ist nicht angegeben worden. Er ist unföslich in Wasser, fast unföslich in Alkohol, selbst in siedendem. Durch einen Zusatz von sehr wenig Kali wird er unaufföslich und durch mehr davon wird er zersetzt. Die Analyse gab ein von Laureut's Berechnung zu sehr abweichendes Resultat, um einer Erwähnung zu verdienen. Wahrscheinlich ist dieser Körper ein Gemenge.

Carmindine bibromée. Uebergiesst man Bromisatin mit Atkohol, der mit ein wenig Ammoniak versetzt worden ist, so löst sich dasselbe beim gelinden Erwärmen darin auf, und mach 10 Minuten hat die Flüssigkeit eine Rosenfarbe angenommen. But sie die Rosenfarbe im höchsten Grude erhalten, so wird sie klur abgegossen und mit Wasser ausgeställt, worauf man den Niederschlag auf ein Fittrum bringt. Er ist helt carminroth und hat den Namen Car-



mindine bibromes arhalten. Dieser Könner ist äusseret schwierig anernwaschen, weil die Flüssigkeit unglaublieb langun durchgeht. Seine Bereitung missglückt zameilen.

Er jet unlöslich in Wasser, etwas löslich in Alkahal, sehr löulich in Aether. Die Lösunge. sind rosenroth. Kali und Ammoniak läsen ihn nicht auf, wenn sie nicht in Alkohol aufgelöst sind, aber das Keli verändert debei seine Zusammensetzung. In einer concentrirten Wasserlösung von Kalibydrat kann as durch Erhitzung geschmolzen werden, judem es dann oben auf schwimmt, aber nicht zersetzt wird. Durch Salzsäure wird es in einen gelben, in Alkohol löslichen Körper zersetzt.

Die pavollatändige Analyse davon atimmte schlecht mit Laurent's Formel-Berechnung überein. Aber er betrachtet ihn doch als zusammengesetzt aus 2 Atomen Bibromisatia, warin 3 At. Sauerstoff durch 3 At. Imid metaleptisch, ergetet sind.

Eine andere Methode diesen Körper darznstellen, besteht darin, dass man bibrominatinsaures Атроріцтруді bis за віпет деміваем Grade erhitzt. Aether löst dann das Carmindin aus dem Rückstande auf.

Ich ermähnte im Jahrasbenichte 4844, S. 510, Eigenthumlidass Winckler in der Wurzel von Athamants che Körper aus Pflanzen. Oreoselinum einen eigenthumlichen kaystallisiren, Athamantin. den Körper, das Athamantin gefunden hat merkwürdig wegen seiner Rigenschaft, mit consentrirter Schwefelenure und durch kaustisches Alkali Valeriansäure hervorzubringen. Dieser Gegenstand ist nun von Winckler in Verbindung mit Schne-

,	Gef	anden	. Atome	Bereebast
Kohlenstoff	66.95	66,92	24	67;02
Wasserstoff	6.82	7,10	30	6,96
Sauerstoff	26,23	26,27	. 7	26,02
OOL FEED OF			neine, ha	arförmig

= C<sup>24</sup> H<sup>50</sup> O<sup>7</sup>. Das weniger reine, haarförmig krystallisirte, and vermuthlich noch mit Oel verunreinigte gab 68,8 Proc. Kohlenstoff und 7,5 Proc. Wasserstoff.

Das Athamantin kommt in der Wurzel und den Samen der Pflanze vor, aber es konnte nicht in den Blättern derselben entdeckt werden.

Oreoselon.

Metamorphosen-Producte des Athamantins. Dieser eigenthümliche Körper hat eine grosse Neigung, sich durch katalytischen Einfluss zu theilen in was serhaltige Valeriansäure und in einen anderen, krystallisirenden, indisserenten Körper, den sie Oroselon genannt haben, was aber nach meiner Ausicht Oreoselon heissen muss, um nicht das Grundwort des Namens zu verstümmeln.

Athamantin mit Salzsäure. Wird pulverförmiges Athamantin einer Atmosphäre von Salzsäuregas ausgesetzt, so absorbirt en dienes und verwandelt sich durch die dabei entstehende Wärne in ein Liquidum, welches nachber in feinen strabligen Krystallen anschiesst. Ba ist sehr schwierig, diese Verbindung rein zu bekommen, inden schon vor der völligen Vereinigung den Athamatins mit Salzsäure ein Theil des mit dieser verbundenen angefangen bat, sieh in thecoselen und in wasserhaltige Valeriansäure zu theilen, welche beide nicht mit der Salzsäure verbunden bleiben. So wie die Verbindung mit vieler Vorsieht erhalten wurde, enthielt sie 13,32 Proc. Chlor; nach



dem Atomgewicht des Athamantins berechnet würde sie 14,07 Proc. davon enthalten.

Lässt man das Athamantin sich zuerst mit trocknem Salzsäuregas sättigen und erhitzt dann die Verbindung in einem Strom von trocknem Salzsäuregas, so destillirt Valeriansäure über, die sich in der Vorlage condensirt, während Salzsäuregas und Kohlensäuregas weggehen. Wenn dann keine Valeriansäure mehr übergeht, so ist Oreoselon zurückgeblieben, von dem hei einem Versuche 56,18 Proc. vom Gewicht des Athamantins erhalten wurden.

Das Oreoselon bleibt in Gestalt einer amorphen, porosen, grauweissen Masse zurück, welehe geruch - und geschmacklos ist. Es schmilzt bei + 1900 und erstarrt darauf zu einer berasteingelben, amorphen Masse, welche in stärkerer Hitze zersetzt wird. Es ist unlöslich in Wasser. schwer löslich in Alkohol und Aether. Die Lösung ist gelb. Aus der siedend gesättigten L6sung in Alkohol setzt es sich in gelbliehen Nadeln wieder ab, welche zu warzenähnlichen Massen oder zu blumenkohlähnlichen Verzweigungen zusammenwachsen. Wird das geschmolzene Oreoselon in siedendem Alkohol aufgelöst, so schiesst es daraus beim Erkalten nicht an, sondern es scheidet sich in gelben Tropfen ab und wird ganz amorph. Von verdünntem Kalibydrat wird es mit gelber Farbe in geringer Menge aufgelöst, von stärkerer Lauge mit rothgelber Forbe, und es wird darans in hellgelben Flocken niedergeschlagen. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

Kohlenstoff	Gélundon 74,70	Atome	Beceranet 74,37
Wasserstoff	4,57	10	4,41
Sauerstoff	20,73	· 3	21,22.
Duncion			

=C14II10O3, welches die Formel für die wasserfreie Benzoësäure ist. Die Analyse gab, selbst mehrere Male wiederholt, einen Ueberschuss an Kohlenstoff: 74,79 bis 74,88 Proc., welcher aber doch nicht zu einer anderen Formel würde führen können, die eben so gut wie diese die Theilung des Athamantins erklären würde:

..=14C+10H+304 Atom Orcoselon 1 Atom wasserhaltige Valeriansäure = 10C + 20H + 40.

= 24C + 30H + 70geben I Atom Athamantin

Nach dieser Berechnung muss das Athamania 59,7 Proc. Orcoselon geben; aber es gab 56,18 Proc., was sie einem Rückhalt von unzerstörten Athamantin zuschreiben.

. Kocht man das mit Salzsäuregas gesättigte Athemantin mit Wasser, so löst es sich daris auf, indem Valeriansäure davon abdestilliet, und aus der erkaltenden Flüssigkeit schiessen lange, feine, weisse Nadeln an.

Oreoselin. Dieser Körper, welchem sie keinen Namen gegeban haben, würde Greoselin genannt werden köneen, weil er aus Oreoselon und den Bestand. theilen von I Atom Wasser besteht. Er schmilt in stächerer Hitze und erstarrt nach dem Erkilten langenm aber krystallinisch. In stärkerer Hitte wird er zerstört. Er ist löslich in siedendes Wasser and schiesst daraus beim Erkelten is beendend weissen Nadeln wieder an. In kaltes Wasser ist er degegen wenig auflöslich. Yes



Alkohol und Acther wird er leicht aufgelöst, und er hrystallisirt leicht aus dieser Lösung. Er löst sich mit gelber Farbe in kaustischen Alkalien, und wird daraus durch Säuren in feinen, weissen Nadeln gefällt. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

G	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	69,15	14	68,89
Wasserstoff	5,01	12	4,91
Saucratoff	25,84	4	26,20

Er ist also isomerisch mit wasserhaltiger Ben-

Athamantin mit schweftiger Säure veranlasst ganz ähnliche Phänomene. Von dem wasserfreien schweftigsauren Gas wird 1 Atomgewicht absorbirt, wodurch es zu einem klaren, bräunlich gelben Oel schmilzt, welches nachher krystallinisch erstarrt, und von dem in einer Temperatur von + 110° Valeriansäure und schweftige Säure abdestilliren, während Oreoselon zurückhleibt, welches eben so, wie das mit Salzsäure hervorgebrachte, zusammengesetzt ist.

Durch Schweselsäure wird das Athamantin auf ähnliche Weise zersetzt, aber es ist schwierig, dabei eine Zersetzung des Oreoselons zu verhindern. Ist die Schweselsäure vorher mit ein wenig Wasser verdünst und stark abgekühlt worden, so färbt sich die Lösung wenig. Beim Verdünnen mit Wasser schlägt sich dann das Oreoselon in reichlichen gelben Flocken nieder, worauf die Valeriansäure aus dem davon absiltrirten Liquidum abdestillirt werden kann. Das gefällte Oreoselon ist jedoch bis zu einem gewissen Grade verändert worden, indem es aus Alkohol nicht krystallisirt,

sondern amorph erhalten wird. Es wird an nicht bei zwei verschiedenen Bereitungen völl gleich zusammengesetzt erhalten, sondern es gimehr Wasserstoff und weniger Kohlenstoff, a das durch Salzsäure oder schweslige Säure he vorgebrachte.

Die Valeriansäure, welche durch Destillatio der sauren Flüssigkeit erhalten wurde, war trül durch eine geringe Quantität von einem krystall nischen Körper, aber sie erwies sich in Rücksich auf ihre Eigenschaften und ihre Zusammensetzun; als Valeriansäure. Der abfiltrirte mit übergegazigene Körper zeigte sich in seinen Verhältnissen ganz so wie Oreoselin, aber sie erhielten ihn nicht in hinreichender Menge, um dies durch eine Analyse zu bestätigen.

Durch kaustisches Kali wird das Athamantin auf ähnliche Weise zersetzt. Von einer sehr starken Lauge wird es in der Kälte aufgelöst, aber von einer weniger starken wird es erst im Sieden aufgelöst. Die Lösung ist tief rothbrann. Schwefelsäure fällt daraus Oreoselon mit gelber Farbe, aber verändert, ungefähr so, wie es durch Schwefelsäure hervorgebracht wird. Bei der Destilbtion der sauren Flüssigkeit geht Valeriansäure über, aber tröbe von ein wenig Oreoselin.

Das Oreoselon variirt in seiner Zusammensetzung je nach der verschiedenen Operation, wiewohl nur unbedeutend. Frisch ausgewaschen und noch feucht, löst es sich in kaustischem Ammoniak mit gelber Farbe auf, und diese Lösung gibt mit essigsaurem Bleioxyd einen schönen gelben Niederschlag, welcher analysirt wurde. Er wurde zwar nicht von constanter Zusammenselzung er-



halten, aber alle Resultate näherten sich der Formel 2Pb + C14H10O3. Ein anderes Product von der Einwirkung des Alkali's, als Oreoselon, Valeriansäure und ein wenig Oreoselin konnte nicht entdeckt werden.

Schmidt') hat unter Wöhler's Leitung den Limonin. bitteren Körper aus den Kernen von Citronen und Apfelsinen (Bernay's Limonin, Jahresb. 1842, S. 384) analysirt. Er kürzt den Namen in Limon ") ab. Die mikroskopischen Krystalle gehören dem rhombischen (1 und 1 achsigen) System au. Es verträgt + 2000 ohne sich zu verändern. Bei + 2440 schmilzt es und erstarrt dann amorph; aber es wird nach dem Auflösen in Essigsäure wieder krystallisirt erhalten. Es löst sich wenig in Wasser, Aether and in Ammoniak, aber leicht in Alkohol und in Essigsäure, und am leichtesten in kaustischem Kali, woraus es durch Säuren unverändert wieder abgeschieden wird. Die Lösung in Alkohol ist neutral und setzt es in Krystallen ab, was auch mit der Lösung in Essigsäure stattfindet, ohne dass ihm dann diese Säure anhängt. Es fällt keine Metallsalze. Von Schweselsäure wird es mit rother Farbe aufgelöst, Wasser fällt es unverändert wieder aus. Dabei bildet sich keine gepaarte Schweselsäure. Concentrirte Sal-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. Ll, 423.

<sup>&</sup>quot;) Es wird angegeben, dass diese Abkürzung des Namens desswegen geschehen sei, um die Endigung in ausschliesslich den Pflanzenbasen zu reserviren. Diess ist an und für sich gut, aber es dient gegenwärtig zu nichts mehr, da die Anzahl von Namen für Pflanzenstoffe, welche sich mit in endigen, ohne dass sie Basen sind, bereits schon so gross ist.

bernsteinsaures Ammoniak, dessen Natur er avsserdem durch eine Verbrennungsanalyse controlirte.

Nach Liebig ist wasserfreies Asparagin = 40 +8H+2N+30. Bernsteinsaures Ammonismi oxyd ist = 4C + 12H + 2N + 4O. Es muss also aus Asparagin durch Hinzufügung von 2 Atomen Wasserstoff und 1 Atom Wasser gebildet werden können.

Krystallisirter Convallaria majalis.

Walz') hat aus dem getrockneten und pulve-Körper in der risirten Krante von Convallaria majalis auf folgende Weise einen krystallisirten Körper dargestellt: das Pulver wurde mit Alkohol von 0,84 specif. Gewicht ausgezogen und die Lösung so lange mit essigsaurem Bleioxyd vermischt, als dadurch noch ein Niederschlag entstand. wurde die Lösung abaltrirt, der grösste Theil des Bleioxyds darin durch Schweselsäure und der Rest davon mit Schwefelwasserstoff abgeschieden, der Alkohol bis zu & davon abdestillirt, der Rückstand noch warm mit seinem gleichen Volum heissen Wassers vermischt und in ein hohes Glas gegossen. Beim Erkalten setzten sich daraus voluminöse Flocken ab, welche zuletzt einen krystallinischen Niederschlag bildeten, worauf die darüber stehende, geklärte Flüssigkeit gelb war. Der Niederschlag war braungrün. Er wurde gesammelt, mit wenig Wasser gewaschen, mit Aether digerirt, um Wachs, Fett, Harz und Blattgrun daraus wegzunehmen, wodurch er fast farblos wurde. Er wurde nun in Alkohol aufgelöst, die Lösung lange Zeit mit Blutlaugenkohle digerirt, bis sie



<sup>&#</sup>x27;) Jahrb. f. pract. Pharm. VIII, 84.

farblos geworden war, dann absiltrirt, die Hälfte des Alkohols daraus abdestillirt, der noch warme Rückstand mit seinem gleichen Volum heissen Wassers verdünnt und dann erkalten gelassen, wobei sich daraus atlasglänzende, blendend weisse Krystallschuppen absetzten, so dass die Flüssigkeit damit einen Brei bildete. Nach dem Verdünnen mit mehr Wasser fielen sie leichter nieder, wo sie dann auf ein Filtrum genommen wur-Aus der davon abgelaufenen Flüssigkeit wurde durch weiteres Verdunsten noch etwas mehr davon erhalten, jedoch nicht viel. Dieser Körper backt beim Trocknen zu einer weissen, spröden Masse zusammen, die sich unter einem Vergrösserungsglase aus Krystallschuppen zusammengeweht Ibr Geschmack ist bitter und kratzend, besonders in der Alkohollösung. Sie ist fast unlöslich in Wasser und in Aether. Im Uehrigen sind ihre Eigenschaften noch nicht angegeben worden. Auch hat sie noch keinen Namen erhalten.

Righini ') hat den Namen Punicin einem Punicin. scharfen, nicht krystallisirenden Körper aus der Wurzelrinde von Punica Granatum gegeben. Er bereitet daraus ein Extract mit schwachem Alkehol, verdunstet dieses bis zur Trockne, reiht den Rückstand mit g Kalibydrat zusammen, setzt dann 8 Th. siedendes Wasser binzu, hält es eine Weile heiss, filtrirt und fällt mit Schwefelsäure, welche nicht im Ueberschuss hinzu kommen darf. Das Punicin schlägt sich in der heissen Flüssigkeit in Gestalt eines Oels nieder, welches dann erstarrt, ähnlich einem Harz. Es ist gelblich weiss, bat

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 298.

einen eigenthümlichen schwachen Geruch, ähnlich dem von unreinem Veratrin, und einem scharsen Geschmack. Es löst sich in Säuren auf und wird daraus durch Ammoniak wieder niedergeschligen. — Es muss besser untersucht werden.

Geumbitter.

Buchner d. Aelt. \*) hat in der Nelkenwurzel, Radix Gei urbani, bei einer Analyse derselben, einen eigenthümlichen, bitteren Körper gefunden, welcher sich der Klasse der Säuren nähert auf welchen er Geumbitter nennt. Er bereitet ibs auf folgende Weise: die pulverisirte Wurzel wird mit 4 ibres Gewichts Kalkbydrat vermischt und das Gemenge mit 40procentigem Alkohol digerirt, wodurch man eine weingelbe Lösung erhält, von der der Alkohol abdestillirt wird. Dabei ist Gerbsäure ungelöst zurückgeblieben und die Flüssigkeit enthält nun eine Verhindung von dem bitteren Körper mit Kalk, nebst Chlorealeium und & sigsaurer Kalkerde. Sie wird im Wasserbade bis zur Trockne verdunstet, der Rückstand mit Albehol von 0,833 digerirend behandelt und die gebildete blassgelbe Lösung noch warm absiltrirt. Beim Erkalten wird sie gelatinös, ohne trübe za werden, dadurch, dass ein Theil von dem Bitter stoff-Kulk gelatinirt. Bei + 600 wird sie wieder flüssig. Sie wird zur Trockne abgedunstet, der Rückstaud in Wasser aufgelüst, aus der Lösung der Kalk mit Oxalsaure niedergeschlagen, der oxalsaure Kalk abfiltrirt, und die frei gewordene Säure mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, filtrid und zur Trockne verdunstet. Die gelbe, amerphe Masse wird in Alkohol aufgelöst, welcher Chlor-

<sup>\*)</sup> Buchn. Repert. s. R. XXXV, 184.



blei ungelöst zurücklässt, die Lösung durch Schwefelwasserstoff von Bleiexyd befreit und die unfiltrirte Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne verdunstet. Der schwarze Rückstand wird mit Alkohol ausgezogen, welcher dann beim Verdunsten
ein klares, honiggelbes Extract zurücklässt, welches des Geumbitter ist, von neutraler Beschaffenheit.

Aus den angegebenen Versuchen ist es jedoch nicht ganz klar, ob nicht dieser so erhaltene Körper eine Verbindung von dem Bitterstoff mit Alkali ist; denn Buchner führt an, dass er sich trübe in kaltem und klar in heissem Wasser auflöst und dass er aus der Lösung durch Säuren mit weisser Farbe ausgefällt wird, welche Einwirkung sich schwerlich anders versteben lässt, als dass die Säure eine Basis sättigt, durch welche er löslich gemacht worden war. Das Ausgefüllte löst sich in Alkali wieder auf. Diese Frage verdient ins Klare gebracht zu werden.

Buchner gibt die Eigenschaften dieses Bitterstoffs folgendermassen an: Er ist amorph, enthält keinen Stickstoff, löst sich schwierig in Wasser, leicht in Alkohol und in Aether, gibt mit Alkali, Kalk und Bleiexyd Verbindungen, welche sich leicht in Wasser und in Spiritus lösen, und welche nicht krystallisiren. Mit Ueberschuss an Bitterstoff gelatinirt die Kalkverbindung aus ibrer warmen Lösung in Alkohol. Aus der Auflösung seiner Alkali-Verbindung wird er durch Säuren mit weisser Farbe gefällt, und darauf aufgelöst in Alkohol oder in Aether und dann abgedunstet, bleibt er harzähnlich und fast farblos zurück, so dass er in völlig reinem Zustande ungefärbt zu

sein scheint. Durch kalte concentrirte Schweld. säure wird er in einen rothen, und durch warme, Salpetersäure in einen gelben Farbstoff verwadelt.

Producte der Mulder\*) hat eine ausführliche Untersuchung Weingährung: über die Hefe, deren Entstehung und Zusammen Hefe.

setzung angestellt, welche gewiss die klarste und deutlichste von allen denen ist, welche bis jeut gemacht worden sind.

Seine Abhandlung theilt sieh in 3 Abtheilmgen, die erste: Ueber die Methode, nach welche zu Schiedam in Holland Hese gebraut wird. Die darin enthaltenen praktischen Ausklärungen sied von grosser Wichtigkeit, aber das eigentlich Technische liegt ausserhalb den Grenzen dieses Jahresberichts.

Die zweite Abtheilung handelt von der Bildung der Hefe in Würze und in dem Weinmost oder Traubensaft, welche in beiden besonders betrachtet wird.

Die Würze oder eine durch sogenanntes Einmaischen, d. h. Einwirkung von Wasser von einer bestimmten Temperatur, bereitete Infusion aus Malz- oder Gersten-Schrot, wobei das Distas des Malzes die Stärke in gährungsfähiges Zucker und Dextrin verwandelt, enthält nun diesen Körper, nebst Albumin in uncoagulintem Zustande und die übrigen in Wasser aufföliches Bestandtheite aufgelöst. Abfiltrirt und in einer Temperatur von + 18° bis + 26° sich selbst überlassen, geräth sie in Gährung, ohne dass es er forderlich ist, Hefe hinzuzusetzen, (wiewohl ein

<sup>&#</sup>x27;) Scheik. Onderzoek. II, 409.



Zusatz davon die Gäbrung im hohen Grade beschleunigt und befördert). Die vorher klare Flüssigkeit trübt sieh immer mehr, indem Hefe gebildet und abgeschieden wird, und in demselben Masse wird die Gährung lebhafter. Wird dieser Niederschlag abgeschieden, nachdem die Gälrrung halb vollendet ist, und die filtrirfe Flüssigkeit wiederum sich selbst überlassen, so kommt sie von Neuem in Gährung, aber schwieriger und veniger lebhaft; sie trübt sich und setzt von Neuem Hefe ab. Betrachtet man den auf dem Filtrum zurückgebliebenen Niederschlag nater eiiem Mikroscope, so erkennt man, dass er aus unden, geschlossenen, kugeligen, im Innern geüllten Zellen besteht \*). Sie enthalten einen proeinartigen Körper.

Dies ist nun sogenannte Bierhefe. Wird sie n eine Lösung von reinem Traubenzucker oder ruchtzucker, welche für sieh allein nicht gähen würden, gelegt, so briugt sie darin Weinshrung mit ihrer Kohlensäure-Entwickelung heror. Wiewohl die Zelle geschlossen ist, so tritt och in Folge von Exosmose die Proteinverbinung daraus hervor, der Zucker dringt hinein nd das Protein heraus, und es ist dieser pro-inartige Körper, welcher die Ursache der Güh-

<sup>&</sup>quot;) Ich habe im vorhergehenden Jahresberichte, 6. 539, gestührt, dass Mulder diese Zellen sür eine Art lebenden yptogamischen Gewächses ansieht, nahe verwandt mit Byss flos aquae, so wie meine grossen Zweisel über das Dan von lebender Organisation in diesem chemischen Proct. Die Meinungen darüber haben jedoch keinen Einsluss f die Ansichten über die Bildung, Wirksamkeit und Zerrung der Hese, was von dieser Frage unabhängig ist.

rung wird, bei welcher derselbe und der Zucker, jeder auf seine Weise, gleichzeitig zerstört werden, der Zucker in Alkohol und Kohlensäure und das Protein in Ammoniak und andere Körper, welche daraus nicht entstehen, wenn nicht Zucker vorltanden ist, so dass, wenn man die Proteinverbindung als das Gährungsmittel für den Zucker hetrachtet, der Zucker als das Gährungsmittel für jene angesehen werden kann. Ist der Zucker in grösserer Menge vorhanden, so endigt die Gilrung, wenn nichts mehr von der Proteinverbindung unzerstört übrig ist. Aber dann liegt doch scheinbar die hinzugesetzte Hese noch da. was jetzt noch übrig ist, ist keine Hefe mehr, sondern es sind die Zellen, welche die Proteinverbindung verloren haben, theils unbeschädigt und gefüllt mit den Bestandtheilen der sie ungebenden Flüssigkeit, theils zersprengt, und diese sind nun nichts anderes, als eine Art Zellenge rüste, welches wir im vorhergehenden Amylon genannt haben und welches nicht das Vermögen bet, die Gährung zu bewirken. Die Zellenform und die Membrau, welebe sie bildet, haben keinen Einfluss auf die Gährung. Sie haben nur den Endzweck, dass der darin eingeschlossene, die Gibrung erregende Körper als ein Niederschlag aus einer gährenden Flüssigkeit abgeschieden und auf eine andere übertragen werden kann, um diese in Gährung zu versetzen. Aber dass es nicht die Zelle oder deren Rugelform, sondern der darin eingeschlossene Körper ist, welcher die Gährung hervorrust, ersieht man aus folgendem Versnehe: Vermischt man die abgeschiedene Hese mit lauwarmem Wasser und lässt sie eine Weile darin

liegen, so trett in Folge von Exosmose das Protein durch die Zellenwand heraus und dafür Wasser binein; und wird das Wasser dann abbiltrict, ein wenig Zucker darin aufgelöst und die Lösung einer angemessenen Gährungs-Temperatur ausgesetzt, so geräth sie in lebhaste Gährung. diese Weise kann man mit reinem Wasser viel von dem proteinartigen Körpez in aufgelönter Form entfernen, damit Zucker in Gäbrung setzen, und zuletzt die Zellen unwirksam übrig behalten. Rascher und vollständiger, wie mit reinem Wasser geschieht dieses, wenn man die Hese mit einer starken Lösung von Zucker übergieset, in einer Temperatur, worin die Weingsbrung noch nicht beginnt. Nach den Gesetzen der Endosmose und Exosmose dringt nun durch die Zelleuwände die Zuckerlösung hinein and dafür die Proteinlösung heraus, so dass die Zucherlösung nun in einer geeigneten Temperatur eine flüssige Hefe, wird, während das zurückgebliebene Ungelöste allo-oder den grössten Theil seiner Kraft verloren hat,

Mulder führt viele Gründe für die Vermuthung an, dass die Amidonmembran in den Hefekügelehen aus dem Dextrin gebildet werde, welches die Würze aufgelöst enthält, und dessen Bestandtheile wöhrend der Gährung darin umgesetzt werden. Mulder nennt sie in seiner Abhandlung fortwährend Cellulosa; aber derunter versteht er nieht das Xylon oder die Holz-Gellulose. Er bemerkt, dass sie durch verschiedene Namen unterschieden werden müssten, um nicht verwechselt zu werden, aber er hat sie nicht gegoben.

Weinmost und Boerensaft (Mulder führt eigentlich Weinbeersaft (Aalbessensap) an), welche kein Dextrin enthalten, gähren ebenfalls ohne Zu satz von Hefe, aber darin bilden sich nicht di mit Amyloshüllen umgebenen Hefekügelchen.

Ob das aus diesem Beerensaft entnommen Beispiel zu dem allgemeinen Schluss führe kann, dass da, wo kein Dextrin vorhanden ist die Hefe nicht in der cellulären Form abgesetz wird, halte ich jedoch noch nicht für entschiedes Denn klarer Weinmost, welcher von selbst in Gührung übergeht, wird, gleichwie auch süsse Weine, wenn eine neue Gährung darin eintritt, trübe, und setzt eine Hefe ab, welche Kugelforn hat, und welche Zucker in Gäbrung setzt, went sie nicht gar zu lange Zeit darin liegen gelasses wurde. Danach will es scheinen, als ware die Vermuthung, dass das Amylon in der Hefe nur aus dem Dextrin sollte gebildet werden können, gar zu beschränkt genommen, besonders da die Zusammensetzung des Fruchtzuckers eine eben so wahrscheinliche Erklärung, wie die des Dextriss für die Bildung des Amylons auf Kosten ihrer Bestandtheile gestattet.

Die Proteinverbindung, welche die Gährung veranlasst, ist nicht Albumin oder Pflanzenleim, sie muss, she sie in den Zustand kommt, woris sie die Gährung einleitet, eine Veränderung erleiden, was man daraus erkennt; dass die Weingährung nicht in Tranben, Beeren und süssen Früchten stattfindet, so lange die Lust durch ihre ässere Hülle abgehalten ist, aber sie beginnt, wit dies schon Gay-Lussac's bekannte Versache ausgewiesen haben, sobald die Lust Zutritt bekommt. Das Albumin in dem Saste wird dabei in eine Proteinverbindung mit Sauerstoff verwas.



delt, die in der lebenden Pflanze nicht enthalten ist, vielleicht auch nicht in lebenden Thieren. Sie macht das erste, eigentlich wirksame Glied von den Metamorphosen ans, welche das Protein zu durchlaufen hat. Mulder führt an, dass es in Oxyprotein übergehe, unter Aufnahme von mehr und mehr Sauerstoff-Atomen, bis es zuletzt in essignaures Ammoniumoxyd, Kohlensäure und Wasser zerfällt; was alles sich jedoch gegenwärtig noch nicht anders als dadurch bestätigen lässt, dass in der ausgegebrenen Flüssigkeit, ausser Alkehol, wirklich essigsaures Ammeniumexyd entbalten ist, worin das Ammoniak nur von dem proteinartigen Körper seine Entstehung nehmen kain. Es ist ausserdem sehr wahrscheinlich, dass selbst der Pflanzenleim (vielleicht auch das Mucin) durch seinen Proteingehalt ähnlich beschaffene Metamorphosen erfährt, wie Albumin, und dadurch die Bildung von wirksamer Hefe veranlasst.

Ohne Gegenwart von Zucker wird die Hefe auf eine ganz andere Weise zersetzt, durch offenbar Fänlniss und Entwickelung stinkender Stoffe.

Wenn Pektin in gibrenden Flüssigkeiten vorkommt, was jedoch nicht oft statfindet, so kann diesem bein Antheil an der Weingährung zugeschrieben werden, wofern es nicht vorher in Zucker übergeht, aber dagegen scheint es hinderlich einzuwirken und zu der schleimigen Gährung beizutragen.

Thénard fand, dass ausgegehrener Zucker 4 Proc. seines Gewiehts von einem extractähnlichen Körper varückliess, welcher durch Verdunsten der spirituösen Flüssigkeit erhalten wurde. Ra ist in der That sonderbar, dass keiner von den

Berzelius Jahres - Bericht XXV.

vielen, welche nachher Versuche über Hefe ut Gährung angestellt haben, diesen Versuch unt ungleichen Umständen wiederholt hat. Die Zusan mensetzung des Zuckers deutet auf eine Theilun desselben gerade auf in Alkohol und in Kohler Man hat also keinen Grund, jenes Extra als ein Nebenproduct davon anzusehen. Die Quar tität von Hese, mit Zellenmembranen und allem welche zur Verwandlung von 100 Th. Zucker is Alkohol und Kohlensäure erforderlich ist, beträg nach Thénard nur 14 Theil. Jenes Extrac scheint also auch davon nicht entstehen zu kön-Mulder glaubt, dass der von Thénard angewandte Zucker nicht rein gewesen sei. In Betracht der Quantität des Rückstandes ist eine solche Erklärung nicht wahrscheinlich. Aber als Thénard seine Versuche anstellte. war vieles unbekannt, was wir jetzt wissen. Wir wissen nun, dass während ein Theil des Zuckers bei der Gährung normal zersetzt wird, ein anderer grösserer oder kleinerer Theil desselben durch dabei einwirkende Nehen - Ursachen in Mannazucker und in Milchsäure verwandelt werden kann, und das ausserdem, wenn man krystallisirten Robezueler anwendet, dieser zuerst durch den katalytischen Einfluss der Hefe in Fruchtzucker verwandelt wird. Hat er dann nicht völlig ausgegohren, so bleibt die ser extractförmig zurück. Ausserdem kann diese Extract, wenn Hefe im Ueberschuss angewandt worden war, um allen Zucker zu zersetsen, die extractabiliche, in Wasser lösliche höhere Saner stoff - Verbindung von Protein sein, welche wir weiter unten kennen lernen werden. Ohne nest Versuche mit gewogenen Quantitäten von reines



Zucker und reiner Hefe, wobei bis in die kleinsten Einzelheiten berücksichtigt wird, was und wie viel von einem jeden Körper dabei hervorgebracht wird, worden wir stets auf dem trügerischen Fusse von Vermuthungs-Untersuchungen stehen bleiben. Aber wichtige Entdeckungen sind dem Vorbehalten, welcher jetzt diese Arbeit ühernehmen wird, wenn er dazu einen hinreichend scharfen Blick und unverwirrtes Urtheil besitzt: Die Untersuchung wird, nachdem die Natur der Hefe bekannt geworden ist, möglich und vielleicht leicht. Bis dabin was sie ein hoffnungsloses Unternehmen. Unter Mulder's Leitung würde eine solche Untersuchung sicher allen Ansprüchen genügend ausfallen.!

Bei der Gährung werden Nebenproducte hervorgebracht, aber nur in so kleinen Quantitäten, dass sie nur bei Versuchen im Grossen bemerkbar werden, z. B. Fuselöle, Amylalkohol, acetylszures und oenanthyligszures Aethyloxyd. Dieselben gehören nach Mulder's Ansicht nicht dem Zucker und der Hefe an, sondern eigentbümlichen Neben-Stoffen im Weine, in der Kornmaische, Kartoffelmaische, und sie sind daher verschieden, je nach der Verschiedenheit dieser.

Endlich kommen bei der Malz- und Korngällrung zwei Arten von Hefe vor: Oberbefe und
Unterhefe. Die erstere schwimmt wie ein Schaum
oben auf und es geht lange Zeit darauf hin, ehe
sie niederfällt, und die letztere erhebt sich nicht
von der unlöslichen Masse. Ihre Wirkungsart ist
verschieden. Die erstere bewirkt eine rasche und
lebhafte Gährung, die letztere eine langsame und
lange fortdauernde oder die Art von Gährungs-

petersäure löst es unverändert auf; es kann demit gekocht werden, und Wasser fällt es doch unverändert wieder aus. Chromsäure wirkt im Sieden ebenfalls nicht darauf ein. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

228-22-2	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	66,13	42	66,17
Wasserstoff	6,57	50	6,55
Sauerstoff	27,30	13	27,32.

= C<sup>42</sup> H<sup>50</sup> O<sup>15</sup>. Es enthält also 2 Atome Sauerstoff mehr als Phloridzin, aber durch keinerlei Art von Reductions-Versuchen liess es sich in Phloridzin verwandeln.

Asparagin.

Piria\*) hat sehr merkwürdige Angaben über das Asparagin mitgetheilt. Menici hatte in den Kraute von Vicia sativa, welche Pflanze in 50genanntem etiolirten Zustande aufgewachsen war, einen krystallisirten Körper gefunden, um dessen Untersuchung er Piria bat. Da die Quantität dazu nicht hinreichte, so säete Piria 10 Pfd. Vicia sativa in Gartenerde an einen Ort. Sie keimte und wuchs sehr hoch und saftig auf. Daou wurde das Kraut abgeschnitten, der Saft ausgepresst, durch Kochen congulirt, filtrirt und bis zu einem gewissen Grade verdunstel, worauf er eine Menge gefärbter Asparagin. Krystalle absetzte. Durch weiteres Verdunsten der Mutterlange wurde noch mehr davon erhalten, 50 dass die ganze Ausbeute davon 240 Grammen betrug, von denen durch Umkrystallisirungen und Behandlung mit Blutlaugenkohle 150 Grm. völlig reinen und farblosen Asparagios erhalten wurden,



<sup>\*)</sup> Comptes rend. 16. Sept. 1844.

von dem er ausserdem die Eigenschaften und durch eine Verbrennungsanalyse die Zusammensetzung bestimmte ').

3

Ċ

1,1

d

Die Wicken selbst enthalten kein Asparagin, aber es ist in der grünen Pflanze enthalten, wiewohl in bedeutend geringerer Quantität, als in der etiolirten, und sobald die Pflanze zum Blühen kommt und anfäugt Samen anzusetzen, ist es daraus verschwunden. Piria macht darauf aufmerksam, dass die Bestandtheile, z. B. das Albumin und die Menge Asparagin u. s. w., welche iu den an dem dunklen Orte aufgewachsenen Wickeupflanzen enthalten waren, nicht aus der Luft durch den Einfluss des Lichts entnommen worden sein könnten, sondern dass sie von dem Samen und von der Gartenerde, woriu sie gewachsen waren, herrührten.

Wurde der ausgepresste Sast ohne vorherige Coagulation in der Wärme sich selbst überlassen, so fing er an zu schimmeln und einen faulen Geruch auzunehmen. Es war dann alles Asparagin darin zerstört worden, und bei einem anderen Versuch, bei dem er mehr krystalligirtes Asparagin hinzugefügt hatte, war auch dieses zerstört worden, und an der Stelle desselben erhielt ar nach dem Filtriren und Verdunsten krystallisirtes

<sup>&#</sup>x27;) Die angegebenen Zahlen müssen verdruckt worden 5 Ь

sein,	weil sie nicht Zusammensetzung des Asparagins auge-
ben,	wie aus folgender Vergleichung zu ersehen ist:
	Piria. Pelouze, sür gewöhnliches Asparagia

39,31 Koblenstoff 31,80 6,36 Wasserstoff 6,85 Stickstoff 42,54 22,49 Sauerstoff 18,80 31,84 gewehe von Isländischem Moose oder von Sphaerococcus erispus. Es war aun unlöslich in siedendem Wasser, löslich in kalter und starker Kalilauge, gab kein Xyloidin mit Salpetersäure, und
wurde durch Kochen mit verdünnten Säuren in
Ulminsäure und Huminsäure verwandelt. Es enthielt & Proc. Asche. Selbst nach Behandlung
der Hese mit Chlor blieb derselbe Körper zurück.
Getrocknet bei + 140° gab es, nach Abrechnung
der Asche (C = 75.12):

•	•	Gefunden.		At.	Ber.
We	niger rein	. Rein. M	it Chlor bereitet		
Koblenstoff	44,65	<b>— *</b> )	44,54	12	44,49
Wasserstoff	6,39	6,11	6,41	20	6,16
Sauerstoff	48.97		40.05	10	49,35

Es hat also völlig sowohl die Eigenschaften als auch die Zusammensetzung des Amylons.

Die ganze Hese gab nach dem Trocknen bei + 136° eine schmelzbare Asche, welche 10,29 Proc. betrug. Im Uebrigen gab sie, bei derselben Temperatur getrocknet und nach Abrechnung der Asche, solgende Zusammensetzung, berechnet nach dem alten Atomgewicht des Kohlenstoß = 76,438:

	Gefunden		Berechnet nach Protein u. 30,0 Amylon	
Kohlenstoff	51,91	51,74	52,25	
Wasserstoff	7,17	7,14	6,66	
Stickstoff	11,08	11,08	11,20	
Sauerstoff	29,84	30,04	29,89	

<sup>\*)</sup> In der Angabe der bei der Verbrennung erhaltenen Kohlensäure findet sich ein Druckfehler, welcher zu einem anderen Kohlenstoffgehalte führen würde, als welcher für die gefundene Zahl in der Abhandlung berechnet worden ist.



Daraus ergibt es sich also, dass die Protein-Verbindung 0,7 und das Amylon 6,3 vom Gewicht der Hefe ausmacht.

Dieses Verhältniss ist jedoch nicht unveränderlich. Mulder analysiste mehrere Proben von Hefe, erhalten von verschiedenen Bereitungen, wobei er solche Abweichungen in der Zusammensetzung erhielt, dass das Resultat davon war, dass der Proteingehalt darin von 0,55 bis 0,7 variist.

Durch Kochen mit Alkohol wird die Hese in ihrer Zusammensetzung auf keine andere Weise verändert, als dass er eine sehr geringe Quantität von Fett daraus auszieht, sast nur eine Spur, aber durchaus keinen Pflanzenleim.

Salzsäure löst das Protein daraus auf, aber sie wirkt in der Wärme zerstörend darauf ein, indem sie damit Ammoniak, Ulminsäure und Huminsäure hervorbringt, während durch Huminsäure braun gefärbtes Amylon zurückbleibt, was sich leicht in Kalilauge auflöst.

Essigsäure löst einen guten Theil von dem Protein auf, welches daraus durch kohlensaures Ammoniak niedergeschlagen werden kann, frei von Asche und von unorganischen Bestandtheilen. Wohl ausgewaschen und getrocknet bei + 130° gab es bei der Analyse:

Kohlenstoff 54,35
Wasserstoff 7,04
Stickstoff 16,03
Schwefel 0,25
Sauerstoff 22,33.

Phosphor war nicht darin enthalten. Nach Mulder's Berechnung entspricht dies der Formel = 45(C<sup>40</sup>H<sup>62</sup>N<sup>10</sup>O<sup>12</sup>) + S, was derselbe Schwe-



felgebalt ist, wie der des Krystallkörpers im Auge. Was Essigsäure nicht aufgelöst hatte, bestad nach der Berechnung einer Verbrennungs-Aulyse zur Hälfte aus Amylon und die andere Hälfte war eine Proteinverbindung.

Ammoniak zieht daraus nur sehr wenig Protein aus.

VVasser löst daraus ausser Protein freie Phophersänze und darin aufgelösten phosphorsauce Kalk und Essigsäure auf; aber zugleich auch eine Portion Dextrin, welches die Hese entweder schot enthält, oder in welches sich das Amylon durch anhaltende Einwirkung des Wassers umsetzt. Dis erstere ist jedoch am wahmeheinlichsten, weil wenn das Waschen fortgesetzt wird, so lange kaltes Wasser noch etwas auszieht, was sehr lange fortdauert, nichts mehr davon in dem Ungelöstes Die Proteinverbindung hat eine zurückbleibt. grosse Neigung, Sauerstoff aufzunehmen, und nach der Verdunstung der Wasserlösung bleibt eine braungelbe, extractähnliche, zerflieseliche Masse zurück, welche freie Phosphorsaure enthält. Wird darauf die volletändig ausgewaschene Hefe mit Wasser ausgekocht, so löst dieses viel mehr von der Proteinverbindung auf, welche dabei in ein höheres Oxyprotein übergeht, als zu welchem sich thierische Proteinverbindungen bringen lassen, & wird in Wasser auflöslich und extractähnlich. Aber dabei löst sich auch viel freie Phosphorsäure und phosphorsaurer Kalk auf, welche, di sie sich durch Auswaschen mit kaltem Wasset nicht ausziehen lassen, dadurch ausweisen, dass sie mit dem Proteinkörper chemisch verbunden gewesen sein müssen, und welche jetzt dieses



bei seiner höheren Oxydation zu einem in Wasser körlichen Körper folgen.

Beim Verdunsten blieb ein rothbraunes, zerflieseliches Extract zurück, welches, nachdem es
einige Mole in Wasser aufgelöst und durch Alkohol daraus wieder niedergeschlagen und dann
scharf ausgetrochnet worden war, beim Verbrennen 39,59 Procent Asche lieferte, welche durch
Phosphorsäure sauer war, in der Luft zerfloss
und in höherer Temperatur schmols.

Die Verbrennungs-Analyse gab, nach Abzug der Asche (C = 76,438):

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 43,47
 40
 43,65

 Wasserstoff
 6,59
 74
 6,59

 Stickstoff
 12,68
 10
 12,64

 Sauerstoff
 37,26
 26
 37,12

Dies gibt 1 At. Protein = 40C+62H+10N+120 8 At. Sauerstoff u. 6 At. Wasser = 19H +140

=40C+74H+10N+260

was wiederam führt zu 4 Atom Octoxyprotein = C<sup>40</sup>H<sup>62</sup>N<sup>10</sup>O<sup>20</sup> und 6 Atome Wasser, welche letztere nach Mulder der freien Phosphorsäure und den Salzen angehören.

Um über die Natur dieses Körpers Sieherheit zu erhalten, stellte Mulder viele Analysen mit dem durch Kochen der Hefe mit Wasser gebildetem Extract an, aber mit Vermeidung des langen, vollständigeren Auswaschens mit haltem Wasser, digerirte das concentrirte Docoet mit hohlensaurem Kalk, um Phosphorsäure und phosphorsauren Kalk daraus abauscheiden, trocknete die Lösung ein und unterwarf den Rüchstand der Verbrennungs-Analyse. Bei allen diesen Versuchen entsprach dis Resultat einem Gemenge von Octoxyprotein = C<sup>40</sup>H<sup>62</sup>N<sup>10</sup>O<sup>20</sup> mit Dextrin und wenig Wasser, worin er zuletzt die Einmischung der letzteren so niedrig stellte, dass sie auf 1 Atom von dem ersteren nicht mehr als \( \frac{1}{3} \) At. Dextrin und nicht völlig 2 At. Wasser ausmachten, und stets entsprach der Sauerstoffgehalt, nach Abzug der letzteren, der Formel = C<sup>40</sup>H<sup>62</sup>N<sup>10</sup>O<sup>12</sup> + 8O, und in Folge davon betrachtet er die Bildung von diesen Octoxyprotein als positiv dargelegt.

Den allmälig stattfindenden Uebergang von 15 (C40 H62 N10 O12) + S in 45 C40 H62 N10 O20, durch den Einfluss der Luft und durch Oxydation des Schwefels, betrachtet er als eine gleichzeitige Bedingung für die Verwandlung des Zuckers in Kollensäure und in Alkohol, wobei das Octoxyprotein selbst allmälig in Ammoniak, Essigsäure, Kohlensäure und Wasser verwandelt wird. Wie gross der Zuschuss von Sauerstoff aus der Luft dabei erforderlich ist, und ob während des Fortgangs der Gährung die Hinzukunst von Sauerstoff nothwendig ist, welche wie wir zu glauben wissen nicht aufhört, wenn die Luft von der gabrenden Flüssigkeit abgehalten wird, wird natürlicherweise der Prüfstein, auf welchem diese theoretische Ansicht durch Versuche erprobt werden muss, denn klar ist es, dass, wenn auch eine solche Verbindung, wie hier gefunden worden ist, durch Kechen mit Wasser beim ungehinderten Zutritt der Lust entsteht, daraus nicht nothwendig folgt, dass es gerade diese ist, welche sich bei der Gährang bildet, bei welcher ganz andere Umsetzungen stallfinden können. Die Bildung von Octoxyproteia



beim Mochan mit Wasser steht mit dem Gährungsprocesse in keinem anderen Zusammenhange, als dass ein ausber Pflauzensaft nicht eher gährt und Hefe daraus niederfällt, als his Sauerstoff aus der Lust hinzugekemmen ist. Aber bis jetzt haben noch keine Versuche dargelegt, dass die Luft einen fortdauernden Zutritt zu der gährenden Flüssigkeit haben muss, wenn die Gährung darin fortschreiten soll. Dagogen scheinen die im Uebrigen wenig genauen Ersahrungen im Grossen anzudeuten, dass die Gährung um so besser geschieht, je mehr der Zutritt der Luft zu einer in Gährung gerathenen Flüssigkeit verhindert wird. Es bleibt also noch übrig, diese wenn auch nur scheinbaren Widersprüche zwischen Erfahrung und theoretischer Ansicht zu erforschen und zu erklären.

Starke Salpetersäure gab, wenn sie mit der Hefe eine Woche lang in Berührung gelasson wurde, während dessen eine gewisse Menge von Lustblasen und den Geruch nach Ameisensäure. Die Flüssigkeit wurde gelb und die Hefe ebenfalls. Die Säure wurde dann abgegossen und das Ungelöste mit Wasser abgewaschen. Der Rückstand wurde mit Ammoniak behandelt, welches viel davon auflöste, und aus dieser Lösung schied Salpetersähre wasserhaltige Xanthoproteinsäure ab = H + C54 H48 N8 O12, deren Natur ausserdem durch eine Verbrennungs-Analyse genauer bestimmt wurde. Das von dem Ammoniak Ungelöste war gelb und konnte mit Alkohol nicht von seiner Farbe befreit werden. Die Eigenschaften und Zusammensetzung stimmten mit einem Amylon überein, welches durch einen sehr geringen Hinterhalt von Xanthoproteinsäure gefärbt war.

Bei allen diesen Versuchen entsprach die Resultat einem Gemenge von Octoxyproten  $C^{40}H^{62}N^{10}O^{20}$  mit Dextrin und wenig Wasser, worin er zuletzt die Einmischung der letztere so niedrig stellte, dass sie auf 1 Atom von der ersteren nicht mehr als  $\frac{1}{2}$  At. Dextrin und nicht völlig 2 At. Wasser ausmachten, und stets en sprach der Sauerstoffgehalt, nach Abzug der letzteren, der Formel  $C^{40}H^{62}N^{10}O^{12} + 80$ , und in Folge davon betrachtet er die Bildung von dieses Octoxyprotein als positiv dargelegt.

Den allmälig stattfindenden Uebergang von 6 (C40 H62 N10 O12) + S in 15 C40 H62 N10 O20, dard den Einfluss der Luft und durch Oxydation de Schwesels, betrachtet er als eine gloichzeitige Be dingung für die Verwandlung des Zuckers in heb lensäure und in Alkohol, wobei das Octoxyprotein selbst allmälig in Ammoniak, Essigsäure, hollensäure und Wasser verwandelt wird. Wie gros der Zuschuss von Sauerstoff aus der Laft dibe erforderlich ist, und ob während des Fortgang der Gährung die Hinzukunst von Sauerstoff nothwendig ist, welche wie wir zu glauben wister nicht aufhört, wenn die Lust von der gäbrender Flüssigkeit abgehalten wird, wird natürlicherweis der Prüfstein, auf welchem diese theoretische Ar sicht durch Versuche erprobt werden muss, den klar ist es, dass, wenn auch eine solche Verbir dung, wie hier gefunden worden ist, durch for chen mit Wasser beim ungehinderten Zutritt de Lust entsteht, daraus nicht nothwendig solgt, der es gerade diese ist, welche sich bei der Gibres, bildet, bei welcher ganz andere Umsetzungen stillfinden können. Die Bildung von Octoxyproteis

beim Kochan mit Wasser steht mit dem Gäbrungsprocesse in keinem anderen Zusammenhange, als lass ein aucher Pflanzensaft nicht eher gährt und Hefe daraus niederfällt, als his Sauerstoff aus der Lust hinzugekemmen ist. Aber bis jetzt haben roch keine Versuche dargelegt, dass die Luft eisen fortdauernden Zntritt zu der gährenden Flüssigheit haben muss, wenn die Gährung darin fortschreiten soll. Dagegen scheinen die im Uebrigen wenig genauen Erfahrungen im Grossen anzudeuten, dass die Gährung um so besser geschieht, e mehr der Zutritt der Luft zu einer in Gährung zezathenen Flüssigkeit verbindert wird. Es bleibt ilso noch übrig, diese wenn auch nur scheinbaen Widersprüche zwischen Erfahrung und theoetischer Ansicht zu erforschen und zu erklären.

Starke Salpetersäure gab, wenn sie mit der Hefe eine Woche lang in Berührung gelassen wurde, während dessen eine gewisse Menge von Lustblasen und den Geruch nach Ameisensäure. Die Flüssigkeit wurde gelb und die Hefe ebenalls. Die Säure wurde dann abgegossen und das Ingelöste mit Wasser abgewaschen. Der Rück-Land wurde mit Ammoniak behandelt, welches iel davon auflöste, und aus dieser Lösung schied Salpetersähre wasserhaltige Xanthoproteinsäure ab = H + C5+H48N8O12, deren Natur ausserdem lurch eine Verbrennungs-Analyse genauer bestimmt vurde. Das von dem Ammoniak Ungelöste war clb und konnte mit Alkohol nicht von seiner Tarbe befreit werden. Die Eigenschaften und Zusammensetzung stimmten mit einem Amylou iberein, welches durch einen sehr geringen Hinerhalt von Xanthoproteinsäure gefärbt war.

Chlor bringt, wenn man es in ein Gemenge von Hese mit Wasser einleitet, unlösliches chlerigsaures Protein bervor. Wird nach beendigter Einwirkung des Chlors die Flüssigkeit abgegosen, und die gefällte broune Masse mit kaustischem Ammoniak hehandelt, so verwandelt sie sieh in Trioxyprotein, welches sieh außöst und aus der Lösung erhalten wird, wenn man es nach starker Concentrirung derselben durch Athobol daraus niederschlägt. Es wurde der Sicherheit wegen auch analysirt.

Wird das, was Ammoniak nicht auflöst, noch einmal mit Chlor und darauf mit Ammoniak behandelt, so bleibt galtertartiges Amylum zurück, dessen Analyse schon im Vorbergebenden angeführt worden ist.

Lässt man die Hefe in einer Zucherlösung liegen, welche Zucker im Ueberschuss enthält, so erfolgt, sobald die starke Gährung vollendet ist, eine langsame Göhrung, nachdem der Proteinkörper an Menge abgenommen hat und sehwieriger von der Flüssigkeit ausgezogen wird. Als nach 24 Tagen die Gährung noch nicht aufhören wollte, nahm Mulder die rückständige Hefe hernus, und analysirte sie nach dem Abwaschen und Trockses durch Verbrennung. Nach der Berechnung des Resultats enthielt sie jetzt auf 8 Th. Amylon nar 2 Th. Proteinverbindung, und Mulder vermuthel, dass bei noch mehr Geduld wahrscheinlich nar Amylon übrig geblichen wäre.

·Ueber die Zusammensetzung der Hofe sind auch von Schlossberger") Versuche, angestellt wer-



<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 193.

den, welche ehenfalls darlegen, dass die Hefe aus Kugeln besteht, die einen proteinartigen Körper enthalten und ein stärkeartiges Zellgewebe von derselben Natur, wie das der Flechten. Die trockne Hefe gab bei der Verbrennungs-Analyse nach Abzug der Asche (C = 75,84):

## Oberhese. Unterhese.

Kohlenstoff	50,0 <b>5</b>	48,03
· Wasserstoff	6,52	6,25
Stickstoff	11,84	9,80
Sauerstoff	34,59	35,92.

J

Mulder's Untersuchungen wurden nur mit Oberhefe angestellt, und die Uebereinstimmung beider Resultate ist befriedigend. Dass Mulder's Kohlenstoffgehalt höher ausgefallen ist, kommt zum Theil davon her, 'dass er das Atomgewicht des Kohlenstoffs höher nimmt. Dass die Unterhefe weniger Protein enthält, wird aus dem Stickstoffgehalte eingesehen, und dieser Umstand scheint die ungleiche Wirksamkeit beider Hefarten binreichend zu erklären.

Schlossberger zog das Protein aus der Hefe mit verdünnter Katilauge aus, mit der er sie zu wiederholten Malen behandelte. Aus der Lösung fällte er die Proteinverbindung mit Salzsäure aus und analysirte sie nach dem Answaschen und Trocknen. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Koldenstoff 55,53
Wasserstoff 7,50
Stickstoff 14,01
Sauerstoff 22,96.

Dass das Protein der flese schweselhaltig ist, sand er ebenfalls; aber nach der Weise, in wel-

cher er dasselbe durch Kali auszog, ging der Schwefel verloren, indem derselbe Schwefelkalium bildete.

Das mit Kalilauge ausgezogene Amylon (and er zusammengesetzt aus:

Kohlenstoff 50,09 Wasserstoff 6,60 Sauerstoff 48.31.

was ebenfalls dem Resultate von Mulder's Untersuchung sehr nahe kommt. Da diese Versuche gleichzeitig angestellt wurden, wiewohl die von Schlossberger später als die von Mulder bekannt gemacht worden sind, so können sie als gegenseitige Bestätigungen angeschen werden.

Schlossberger fand, dass sich bei der Gib. rung keine Spur von dem Schwefel der Hesc als Schweselwasserstoff entwickelt. Dagegen sand er. dass frische Hefe das Wasserstoffsuperoxyd mit Entwickelung von Sauerstoffgas, und das flüssige Supersulfuretum von Wasserstoff mit Entwickelung von Wasserstoffsulfid zersetzt, welche Eigenschaft sie durch Kochen verliert. So eben in Fäulniss gerathene und riechende Hefe hört auf diese Veränderung zu erleiden, wenn man sie in eine Lösung von Traubenzucker legt, welche sie is Gährung versetzt, ohne dass das dabei sich entwickelnde Kohlensäuregas übel riecht. Ist aber die Fäulniss bis zu einem gewissen Grade fortgeschritten, so entsteht dadurch keine Weingährung mehr in einer Zuckerlösung, und die Faul-. niss setzt sich darin gleichmässig fort.

In Rücksicht auf die Wirkungen der Hefe und auf den Zucker aussert Schlossberger, welcher diese Versuche unter Liebig's Leitung aus-



geführt hat, «dass sein Lehrer darin den ersten Schritt gethan, indem er die Ursache der Störung des Verwandschafts-Gleichgewichtes von bekannten Grundsätzen abgeleitet habe, nämlich von dem berühmten Principe in der neuen Mechanik: der Vebertragung der Bewegung von einem Molecul auf den anderen» 1). Aber Schlossberger vergisst uns zu sagen, warum die Molecule der in faulender Bewegung begriffenen Hefe nicht auch diese Bewegung auf die des Zuckers übertragen. «Liebig», fährt Schlossberger fort, shat dadurch an die Stelle der katalytischen Kraft und der Contract-Wirkung, dieser reinen Umschreibungen der Thatsache und Eingeständnisse unseres Nichtwissens, eine elegante Theorie gesetzt, und bierdurch einen Erklänungsgrund gewagt, der schon jetzt auf die dunkelsten Vorgänge der organischen und besonders physio-patrologischen Chemie leuchtende Strahlen wirft.

Ueber die Hefe sind auch Versuche von Bouchardat") angestellt worden. Er beschreibt verschiedene von den physischen und chemischen Eigenschaften der Oberhefe und Unterhefe von gewöhnlichem Biergebrau und von Weinhefe, welche er Ferment noir nennt. Die Kugeln der letzteren sind völlig rund,  $\frac{1}{250}$  bis  $\frac{1}{228}$  Millimeter-Linien im Durchmesser. Sie zeigen unter einem Mikroskope einen sehr gut ausgedrückten schwarzen Ring, wodurch das Ganze eine gleichmässige

<sup>&</sup>quot;) Liebig's Anwendung d. Chemie auf Agricultur u.s. w. 5. Aufl. S. 469.

<sup>&</sup>quot;) Journ. de Pharm. et de Chemie. VI, 26.

schwarzgraue Farbe hat. Sie bringen, gleichwie die Unterhese, eine langsame aber Monate lang fortdauernde Gäbrnug bervor, wobei sie nichts von ihrer Gährung erregenden Kraft verlieren, die sie auszuüben fortsahren können, wenn die Flüssigkeit schon mehr als 17 Proc. Alkohol enthält. Die von ihm untersuchte Hese rührte von einem sogenannten weissen Weine her. Die Zusammensetzung der Hesearten gibt er in allgemeinen Audrücken auf folgende Weise an: 1) ein proteisartiger Körper, welcher sowohl Schwesel als auch Phosphor enthält; 2) eine in Alkohol löeliche, stickstoffhaltige Substanz (wir haben gesehen, dass diesem durch Mulder's Versuche widersproches wird); 3) ein festes Fett; 4) ein flüssiges, phosphorhaltiges Fett; 5) Milchsäure, milchsaure Kalkerde und milchsaures Natron; 6) sauren phosphersauren Kalk und saures phosphorsaures Natron Der proteinartige Körper enthält 2 Proc. Sauer stoff mehr als Fibrin und Albumin. Concentricte Salzeaure löst daraus das Protein auf und färbt sich dadurch schön violett. Eine verdünnte Sale. saure löst daraus nichts auf, wenn nicht die Hele vorher auf einer Porphyrplatte ganz fein gerieben worden ist, wo dann die Saure etwas davon auflöst. Darans schliesst Bouchardat seinerseit, was die Vorhergehenden bewiesen haben, das nämlich die Helekügelchen aus Protein bestehes, welches in eine Hülle eingeschlossen ist, auf walche die Sänre nicht wirkt.

Bouchardat hat versucht, den Zucker nit zerrührtem Gehirn von einem ausgewachsenen und von einem neu geborenen Thiere in Gährung zu setzen. Das erstere brachte den Zucker in Gäh-



rung, das letztere nicht. Dies erklärt er so, dass die Kugelform für die Erregung der Gährung erforderlich sei, und dass sich die Kugeln des ausgewachsenen Gehirns erhalten, während die des neugeborenen durch Endosmose zersprengt werden.

Um die Nothwendigkeit der Kugelform oder doch wenigstens des soliden Zustandes für die Erregung der Gährung zu beweisen, vermischte er 1 Th. Zucker in 4 Th. Wasser, welches 0,001 Salzsäure enthielt, mit Eiweiss, und liess die filtrirte Flüssigkeit ein Paar Monate lang in einer Temperatur von + 15° bis + 23° stehen; sie ging dabei nicht in Gäbrung über. Dann setzte er eine kleine Portion Gerbsäure hinzu, wodurch ein reichlicher Niederschlag entstand, welcher bei + 25° in 48 Stunden eine lebhaste Gährung be-Der Niederschlag hatte sich zu Hefehugeln von An Mill. Linien im Durchmesser umgebildet.

Als er eine Zuckerlösung mit einer gewogenen Quantität Hefe vermischte und eine filtrirte Lösung von Albumin oder Pflanzenleim in Wasser, welches 0,001 Salzsäure enthielt, hinzusetzte, und nach beendigter Gährung die übrig gebliebene Hefe wog, fand er ihr Gewicht noch eben so gross wie vorher; daraus schliesst er, dass der zugesetzte Proteinkörper nicht zur Hervorbringung neuer Hesekugeln beigetragen habe.

Brendecke ') hat Versuche ausgeführt, um Gährungsverdie Gabrung des Traubenzuekers durch andere suche durch Körper zu erregen, als solche welche Aehnlichkeit mit Hefe haben. Er zerschnitt Roggenstrob, zog

<sup>\*)</sup> Archiv. d. Pharm. XL, 10. Berzelius Jahres-Bericht XXV.

es mit Kalilauge aus, daranf mit Wasser, und digerirte es dann mit einer Außösung von weinsauren Aumoniak. Dieses wurde nun sein Gährungsmittel, welches er in eine Lösung von frischbereitetem Traubenzueker in ungefähr 10 Th. Wasser brachte. Diesen Traubenzueker hatte er nach
seiner Bildung nicht krystallisiren lassen. Das
Ganze wurde in bis 4 angefüllten Flaschen einer
Temperatur von + 250 bis 260 ausgesetzt. Nach
einigen Tagen war die Gährung in vollem Gange,
und als die Flüssigkeit nach 10 Tagen destillirt
wurde, so gab sie Alkohol. Ohne das Ammoniaksalz erregte das Stroh nicht die Gährung.

Darauf vertauschte er das Roggenstroh gegen andere poröse Körper, aber wie es scheinen will mit Beibehaltung von ein wenig weinsaurem Ammoniak in der Flüssigkeit, über dessen Unvermögen, die Gährung ohne Gegenwart von einem solchen porösen Körper zu erregen, er sich durch vorkergehende Versuche überzengt hatte.

Die porösen Körper, welche er anwandte, weren folgende: ausgelaugtes und zerriebenes Druckpapier; ausgelaugte und fein geriebene Tannenkohle; Beinschwarz, aus dem die Knochenerde durch Salzsäure ausgenogen, und welche dann mit Pottasche geglüht und nun mit Wasser ausgelaugt worden war; Asbest; reine Kartoffelstärke; fein geriebenes uncchtes Blattsilber (ausgewalztes Zinu); echtes Blattgold; gewaschene Schwefelblumen. Mit allen diesen Körpern kam die Gährung nach 2 bis 5 Tagen bei + 25° oder in einer dieser Temperatur nahe kommenden Wärme in vollen Gang, so dass Alkohol aus der Flüssigkeit abdestillirt werden konnte. Aber während der Gährung mussie



Daraus ergibt es sich also, dass die Proteiu-Verbindung 0,7 und das Amylon 6,3 vom Gewicht der Hefe ausmacht.

Dieses Verhältniss ist jedoch nicht unveränderlich. Mulder analysiste mehrere Proben von Hefe, erhalten von verschiedenen Bereitungen, wobei er solche Abweichungen in der Zusammensetzung erhielt, dass das Resultat davon war, dass der Proteingehalt darin von 0,55 bis 0,7 variirt.

Durch Kochen mit Alkohol wird die Hese in ihrer Zusammensetzung auf keine andere Weise verändert, als dass er eine sehr geringe Quantität von Fett daraus auszieht, fast nur eine Spur, aber durchaus keinen Pflanzenleim.

Salzsäure löst das Protein daraus auf, aber sie wirkt in der Wärme zerstörend darauf ein, indem sie damit Ammoniak, Ulminsäure und Huminsäure hervorbringt, während durch Huminsäure braun gefärbtes Amylon zurückbleibt, was sich leicht in Kalilauge auflöst.

Essigsäure löst einen guten Theil von dem Protein auf, welches daraus durch kohlensaures Ammoniak niedergeschlagen werden kann, frei von Asche und von unorganischen Bestandtheilen. Wohl ausgewaschen und getrocknet bei + 130° gab es bei der Analyse:

Kohlenstoff 54,35
Wasserstoff 7,04
Stickstoff 16,03
Schwefel 0,25
Sauerstoff 22,33.

Phosphor war nicht darin enthalten. Nach Mulder's Berechnung entspricht dies der Formel = 45(C<sup>+0</sup>H<sup>62</sup>N<sup>10</sup>O<sup>12</sup>) + S, was derselbe Schwe-

gewebe von Isländischem Moose oder von Sphaerococcus crispus. Es war nun unlöslich in sie dendem Wasser, löslich in kalter und starker Kalilauge, gab kein Xyloidin mit Salpetersäure, und wurde durch Kochen mit verdünnten Säuren in Ulminsäure und Huminsäure verwandelt. Es enhielt † Proc. Asche. Selbst nach Behandlung der Hefe mit Chlor blieb derselbe Körper zurück Getrocknet bei † 140° gab es, nach Abrechnung der Asche (C. = 75.49):

mer tracme (	u 70;	<i>j</i> •			
Gefunden.			At.	Ber.	
We	niger rein	. Rein. M	it Chlor bereitet		
Kohlenstoff	44,65	<b>—</b> *)	44,54	12	44,49
Wasserstoff	6,39	6,11	6,41	20	6,16
Sauerstoff	48,97		40,05	10	49,35

Es hat also völlig sowohl die Eigenschaften als auch die Zusammensetzung des Amylous.

Die ganze Hefe gab nach dem Trocknen bei + 130° eine schmelzbare Asche, welche 10,29 Proc. betrug. Im Uebrigen gab sie, bei derselben Temperatur getrocknet und nach Abrechnung der Asche, folgende Zusammensetzung, berechnet nach dem alten Atomgewicht des Kohlenstoffs = 76,438:

•	Gefu	n <b>den</b> 70.0	Berechnet nach Protein u. 30,0 Amylon
Koblenstoff	51,91	51,74	52,25
Wasserstoff	7,17	7,14	6,66
Stickstoff	11,08	11,08	11,20
Sauerstoff	29,84	30,04	29,89

<sup>\*)</sup> In der Angabe der bei der Verbrennung erhaltenen Kohlensäure findet sich ein Drucksehler, welcher zu einem anderen Kohlenstoffgehalte führen würde, als welcher für die gesundene Zahl in der Abhandlung berechnet worden ist.



Daraus ergibt es sich also, dass die Protein-Verbindung 0,7 und das Amylon 6,3 vom Gewicht der Hefe ausmacht.

Dieses Verhältniss ist jedoch nicht unveränderlich. Mulder analysiste mehrere Proben von Hese, erhalten von verschiedenen Bereitungen, wobei er solche Abweichungen in der Zusammensetzung erhielt, dass das Resultat davon war, dass der Proteingehalt darin von 0,55 bis 0,7 variirt.

Durch Kochen mit Alkohol wird die Hese in ihrer Zusammensetzung auf keine audere Weise veräudert, als dass er eine sehr geringe Quantität von Fett daraus auszieht, sast nur eine Spur, aber durchaus keinen Pflanzenleim.

Salzsäure löst das Protein daraus auf, aber sie wirkt in der Wärme zerstörend darauf ein, indem sie damit Ammoniak, Ulminsäure und Huminsäure hervorbringt, während durch Huminsäure braun gafärbtes Amylon zurückbleibt, was sich leicht in Kalilauge auflöst.

Essigsäure löst einen guten Theil von dem Protein auf, welches daraus durch kohlensaures Ammoniak niedergeschlagen werden kann, frei von Asche und von unorganischen Bestandtheilen. Wohl ausgewaschen und getrocknet bei + 130° gab es bei der Analyse:

Kohlenstoff 54,35
Wasserstoff 7,04
Stickstoff 16,03
Schwefel 0,25
Sauerstoff 22,33.

Phosphor war nicht darin enthalten. Nach Mulder's Berechnung entspricht dies der Formel = 45(C<sup>40</sup>H<sup>62</sup>N<sup>10</sup>O<sup>12</sup>) + S, was derselbe Schwe-



	Rothe	Weine	Weisse V	Weine
Zweisach weinsaures Kali	0,3332	0,9864	0,4586	,7604
Weinsaure Kalkerde	0;0362	0,1204	0,0325	_
Weinsaure Thonerde	0,1310	0,3578	0,1334 0	,2042
Weinsaures Eiscnoxyd	0,0512	0,1472	0,0321	,0985
Chlornatrium	· —	0,2715	_ (	,0416
Chlorkalium	-	0,0530	- (	),0394
Schwefelsaures Kali	0,0565	0.1310	0,0530	),1234
Phosphorsaure Thonerde	0.0024	0.0235	0.0042 0	.0442.

Colin\*) hat gezeigt, dass bei einem grossen Theil der Weine noch ein Salz hinzugefügt werden muss, nämlich phosphorsaure Kalkerde, welche bei den vorhergehenden Analysen gewiss der weinsauren Kalkerde eingemengt gewesen ist.

Aethyl-Verbindungen. Aetbyljodür.

E. Kopp ") hat folgende einfache Vorschrist zur Bereitung von Aethyljodur angegeben: Man löst Jod in Alkohol von 0,85 specif. Gewicht auf, legt Phosphor hinein und hält die Flüssigkeit kalt. Sobald sie farblos geworden ist, wird der Phosphor herausgezogen, mehr Jod hinzugesetzt, der Phosphor wieder bineingelegt und darin liegen gelassen, bis die Farbe wieder verschwunden In dieser Art wird zu operiren fortgefalren, bis man so viel Aether hat, als man 20 bereiten beabsichtigt. Die Flüssigkeit wird daun destillirt und aus dem Destillat das Aethyljodür durch Wasser abgeschieden. Diese Operation geschieht leicht; man hat nur darauf zu achten, dass sich die Masse nicht erhitzt. gibt an, dass man auf diese Weise alles angewandte Jod mit Acthyl verbunden bekomme. In



<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 354.

<sup>\*\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 182.

dem abdestillirtem Rückstande, welcher Phosphorsäure, zweisch - phosphorsaures Aethyloxyd und ein wenig Jodwasserstoffsäure enthält, besindet sieh ein rothes Pulver, welches Kopp als Phosphor in seiner rothen Modification betrachtet, weil er sand, dass es bei der trocknen Destillation, ausser ein wenig Phosphorwasserstoff, welcher mit dem Phosphor überging, einen Rückstand von Phosphorsäure gab, welcher jedoch nicht 7 Proc. überstieg, der aber doch ausweist, dass er wenigstens mit † Phosphoroxyd gemengt gewesen ist.

7

۳

.

ø

f.

1

. 1

Ŀ

18

,10

ø

Į.

ij

1

Į

Marchand') bereitet das Aethyljodur auf zweierlei Weise: 1. Man bringt in eine Quartierflasche 200 bis 300 Gran wasserfreien Alkohol und 50 Gran Jod, welches nicht einwal darin ausgelöst zu sein braucht. Dann hängt man ein an einem Platindraht besestigtes Stück Phosphor hinein, indem man das andere Ende des Drahts in dem Korke angebracht hat, mit der Vorsicht, dass der Phosphor in die Lösung reicht, ohne von dem unaufgelösten Jed berührt zu werden, indem sich sonst die Masse erhitzen und ein rothbrannes Phosphorjodur gebildet werden wurde. Der Kork wird lustdieht eingesetzt. Während sich dann allmälig der Phosphor auflöst, werden Jodete gebildet. Wenn die Flüssigkeit farblos geworden ist, wird der Phosphor herausgezogen, neues Jod zugesetzt und Phosphor mit dem Kork wieder hineingesenkt. Man sieht, es ist dieses Kopp's Methode, etwas bequemer eingerich. tet. Dadurch, dass man das Liquidum mit dem Jod von Zeit zu Zeit vorsichtig umschüttelt, wird

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Pharm. XXXIII, 186.

Bei allen diesen Versuchen entsprach die Resultat einem Gemenge von Octoxyprotein  $= C^{40}H^{62}N^{10}O^{20}$  mit Dextrin und wenig Wasser, worin er zuletzt die Rimmischung der letzteren so niedrig stellte, dass sie auf 1 Atom von den ersteren nicht mehr als  $\frac{1}{2}$  At. Dextrin und nicht völlig 2 At. Wasser ausmachten, und stets entsprach der Sauerstoffgehalt, nach Abzng der letzteren, der Formel  $= C^{40}H^{62}N^{10}O^{12} + 8O$ , und in Folge davon betrachtet er die Bildung von diesem Octoxyprotein als positiv dargelegt.

Den allmälig stattfindenden Uebergang von 15 (C40 H62 N10 O12) + S in 15 C40 H62 N10 O20, durch den Einfluss der Luft und durch Oxydation des Schwefels, betrachtet er als eine gleichzeitige Bedingung für die Verwandlung des Zuckers in Kollensaure und in Alkohol, wobei das Octoxyprotein selbst allmälig in Ammoniak, Essigsäure, Koblensäure und Wasser verwandelt wird. Wie gross der Zuschuss von Sauerstoff aus der Luft dabei erforderlich ist, und ob während des Fortgangs der Gährung die Hinzukunst von Sauerstoff nothwendig ist, welche wie wir zu glauben wissen nicht aufhört, wenn die Lust von der gäbrendes Flüssigkeit abgehalten wird, wird natürlicherweise der Prüfstein, auf welchem diese theoretische Ansicht durch Versuche erprobt werden muss, denn klar ist es, dass, wenn auch eine solche Verbindung, wie hier gefunden worden ist, durch Kechen mit Wasser beim ungehinderten Zutritt der Lust entsteht, daraus nicht nothwendig solgt, dass es gerade diese ist, welche sich bei der Gährung bildet, bei welcher ganz audere Umsetzungen stallfinden können. Die Bildung von Octoxyprotein

beim kochen mit Wasser steht mit dem Gäbrungsprocesse in keinem anderen Zusammenhange, als dass ein süsser Pflanzensaft nicht eher gährt und Hese daraus niederfällt, als his Sauerstoff aus der Lust hinzugekommen ist. Aber bis jetzt haben noch keine Versuche dargelegt, dass die Lust einen fortdauernden Zntritt zu der gährenden Flüssigkeit haben muss, wenn die Gährung darin fortschreiten soll. Dagogen scheinen die im Uebrigen wenig genauen Ersahrungen im Grossen anzudeuten, dass die Gährung um so besser geschieht, je mehr der Zutritt der Luft zu einer in Gährung gerathenen Flüssigkeit verhindert wird. Es bleibt also noch übrig, diese wenn auch nur scheinbareu Widersprüche zwischen Erfahrung und theoretischer Ansicht zu erforschen und zu erklären.

Starke Salpetersäure gab, wenn sie mit der Hefe eine Woche lang in Berührung gelassen wurde, während dessen eine gewisse Menge von Luftblasen und den Geruch nach Ameisensäure. Die Flüssigkeit wurde gelb und die Hefe ebenfalls. Die Säure wurde dann abgegossen und das Ungelöste mit Wasser abgewaschen. Der Rückstand wurde mit Ammoniak behandelt, welches viel davon auflöste, und aus dieser Lösung schied Salpetersäure wasserhaltige Xanthoproteinsäure ab = H + C54 H48 N8 O12, deren Natur ausserdem lurch eine Verbrennungs-Analyse genauer bestimmt vurde. Das von dem Ammoniak Ungelöste war clb und konnte mit Alkohol nicht von seiner 'arbe befreit werden. Die Eigenschaften und Lusammensetzung stimmten mit einem Amylon berein, welches durch einen sehr geringen Hinerhalt von Xantboproteinsäure gefärbt war.

unter 00 mit 1.Th. Alkohol von 0,83 so vorsichtig vermischt, dass sich die Temperatur bei 6º erhält, und das Gemisch 10 bis 12 Stunden lang in dieser Temperatur erhält, dann eiskaltes Wasser hinzumischt, die Flüssigkeit mit kohlensurem Kalk sättigt, filtrirt und im lustleeren Raume verdunstet, man eine weinschweselsaure Kalkerde crhält, welche in mehreren Verbältnissen von de gewöhnlichen abweicht, wiewohl sie deren Zusammensetzung hat, und in welche sie sich verwandelt, wenn man sie in ihrer Lösung gelinde erhitzt. Durch Zersetzung mit kohlensaurem Alkali in einer Temperatur wenig über 00 erbil man die Verbindungen mit Alkali. Das Kalisal: schiesst in Taseln an, welche 1 At. Krystallwuser enthalten; es bildet während der Verdunstung dendritische Verzweigungen an den Rändern und ist schwerlöslich in kaltem Spiritus. Das Natron salz krystallisirt leicht in Prismen, welche zuweilen zolllang werden, aber so leicht löslich sind, dass die ganze Masse ein Haufwerk von Prismen wird. Das Salz hat eine so grosse Neigung, is die gewöhnliche Modification überzugehen, dass es am besten ist, dasselbe in einer spiritushaligen Flüssigkeit zu bereiten und es daraus anschiessen zu lassen. Es enthält 3 At. Krystallwasset. Die Salze von Blei und Baryt werden durch directe Sättigung der Säure mit der kohlensauren Base dargestellt. Das Barytsalz schiesst in Aseiligen Tafeln mit abgestumpften Ecken an und enthält 2 At. Krystallwasser. Das Bleioxydsalz kry stallisirt erst aus einer syrupdicken Lösung und enthält ebenfalls 2 Atome Krystallwasser. In trockuer Gestalt sind alle diese Salze beständiger,



als die gewöhnlichen weinschwefelsauren, und viel leichter löslich als diese, aber in anfgelöster Form gehen sie durch gelinde Erwärmung in diese über. Svanberg hielt sie anfänglich für alkoholschwefelsaure Salze; aber nachher fand er, dass sie nichts anderes sind, als eine neue isomerische Modification von schwefelsauren Aethyloxyd-Doppelsalzen.

Bei Abhandlung der Formyloxyd-Schwefel-Formyloxydsäure, S. 425, habe ich bereits das von Mel-schwefelsaures Aethyloxyd. sens entdeckte zweifach-formyloxydschwefelsaure Aethyloxyd und dessen Doppelsalz mit Silberoxyd angeführt.

Scholvin') hat gezeigt, dass wenn bei der SalpetrigsauBereitung des salpetrigsauren Acthyloxyds nach
Liebig's Methode (Jahresb. 1841, S. 469) durch
Einleiten von gasförmiger salpetriger Säure in abgekühlten Alkohol, zur Entwickelung der salpetrigen Säure, austatt Stärke, Rohrzucker augewandt wird, in den meisten Fällen der Aether
blausäurehaltig erhalten wird. Aber dies findet
nur dadurch statt, dass die feinen Tropfen, welche aus dem Salpetersäure-Gemisch aufsprützen,
dem Gase folgen, oder dass ein wenig Alkohol
in die Salpetersäure zurückgezogen wird. Dagegen findet dies nicht statt, wenn man, anstatt des
Rohrzuckers, Stärke, Traubenzucker oder Milchzucker anwendet.

Ebelmen") hat eine Verbindung von Aethyl- Zweisach-boroxyd mit Borsäure entdeckt. Er bereitet sie auf saures Aethyl-oxyd. folgende Weise: Man vermischt in einer Retorte,

<sup>&#</sup>x27;) Archiv der Pharm. XXXIX, 36.

<sup>\*\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 120.

eingeriebene, Alkohol. Das Gemisch erhiter eingeriehene, was serfreie Das Gemisell glader in: Alkohol wird der Alkohol Reserve alegeitlich Sehr stark Thermometer in der Redesen. den Rorsandliger Borsiure. Die Actherlisans ois das Thermometer enkalten gelaggen.

Veigh und die mun mit wasserfreiem A.c. 1. Neigh, and die Masse erkatten gelaegen. New Zarit. erreicht kah die Destillation unterbrochen. Die Retork

Jie Destillation unterbrochen. Aether, well

Borosiure er im formal.

il dann geschmolzenen und rancht, wenn er im Sehr Stark. Jen Rorsaure active Rorsiure. In destruire, where the property of the cine prostillation not only on the prostillation of t e eine Jemperatur Wou Transchen. dannegeschmutzenen porsaure - Ae farhlos, wie Glas, geworden, Zwischen Zwischen Richt Eindrücke annim Rieden zielen wie Lindrücke sich in Rieden zielen zu den zu aber nicht sernicht Eindrücke annim Kräden ziehen.

Aetherseruch ziehen.

4 500 läset en Aetherseruch Mach dem Erkanen ist Glas, geworden, farhlos, die Rindrücke annimasse, + 500 liest er sich in Kräden ziehen.

+ 500 liest er Aether Bei der sendt inen Geschmack. derineiner lemperatur von fäste. Klaylgas usu brennet mit grünet Das Klaylgas ananio Das cia yiés yonig and Boros dem solume ist, Wasser dem bill edunalet iber dem man es dem dem Jen Geschmack. man ea ûber vy klaren ; weht laut:

ocke Luft sher es werder

er .... Just sher es Sekt lang.

just sher es Seinen nin.

jube; selst er sich muler für scia crhallige Horsiur 4286ch allen Verhill many werder diese

Lösungen destillirt, so geht ein Theil von dem Borsäure-Aether mit dem Destillate über, so dass dieses mit grüner Flamme verbrennt. Daher muss man niemals bei Analysen borsäure haltiger Stoffe eine Lösung in starkem Alkohol verdunsten, sondern dieselben stark mit Wasser verdünnen, weil der Alkohol sonst während seiner Verdunstung eine nicht so unbedeutende Quantität von Borsäure in Gestalt von Aether wegführt. Die Lösung in Alkohol und Aether wird durch hinzugesetztes Wasser coagulirt. Nach der damit ausgeführten Analyse besteht diese Aetherart aus 1 At. Aethyloxyd und 2 At. Borsäure = Ae Bo², oder = C+H¹0O + 2Bo.

Ebelmen will daraus den Schluss ziehen, dass die Borsäure 6 At. Sauerstoff enthalte, was jedoch unrichtig ist, da wir nach einer entscheidenderen Methode, nämlich aus dem Verhälnisse, in welchem sich die Borsäure mit zweifach-weinsaurem Kali vereinigt, erfahren haben, dass das Atom dieser Säure — Bo ist.

Diese Aetherart ist also von ähnlicher Beschaffenheit, wie Weinschwefelsäure und Weinphosphorsäure, von denen sie sich dadurch unterscheidet, dass das zweite Atom Borsäure darin wasserfrei ist. Vermuthlich wird es in Zukunft glücken, die Verbindung mit Wasser so wie Doppelsalze von borsaurem Aethyloxyd und anderen Basen darzustellen, wenn dieses auf angemessene Weise versucht wird.

Ebelmen') ist es chenfalls geglückt, Ver- Kieselsaures bindungen von Kieselsäure mit Aethyloxyd her- Aethyloxyd.

<sup>\*)</sup> Comptes rend. 2 Sem. 1844. p. 398.

vorzubringen. Wird flüssiges Kieselsuperchlorid in einer Retorte mit wasserfreiem Alkohol im kleinen Portionen nach einander vermischt, so entsteht eine heftige Entwickelung von Salzsäuregas, begleitet von einer Temperatur-Erniedrigung; die Gas-Entwickelung bört auf, wenn das Volum des zugesetzten Alkohols unbedeutend das des Superchlorids übersteigt, und dann bemerkt man eine Erhöhung der Temperatur. Wird die Masse nun destillirt, so geräth sie zwischen + 1600 und 1700 ins Sieden. Der grössere Theil destillirt bei dieser Temperatur ab und wird besonders abgenommen, wenn man sieht, dass sich der Siedepunkt zu erhöhen anfängt. Die Destillation wird dann weiter fortgesetzt, wobei der Siedepunkt bis zu + 3000 und darüber steigt. Zuletzt bleibt ein wenig Kieselsäure zurück. Beide Destillate enthalten eine besondere Aetherart.

Das zuerst Uebergegangene wird rectificirt, bis es einen constanten Siedepunkt zwischen + 1620 und 1630 erhalten hat. Was während dieses Siedepunktes übergeht, ist ein farbloser Aether von durchdringendem Geruch und pfefferartigem Geschmack. Specif. Gewicht = 0,932. Er ist völlig neutral auf Lackmuspapier und unlöslich in Wasser, welches sehr langsam zersetzend darauf einwirkt und Kieselsäure abscheidet. Mit Alkohol und Aether lässt er sich nach allen Verhältnissen vermischen. Wie sich diese Lösungen gegen Wasser verhalten, ist nicht angegeben wor-Wird diese Lösung in Alkohol mit Kalihydrat vermischt, so bildet sich kieselsaures Kali. Werden einige Tropfen von dem Aether in einen glühenden Platinlöffel getropft, so entzünden sie



sich und verbrennen mit weisser Flamme, welche Kieselsäure im höchsten Grade der Vertheilung absetzt. Er besteht aus Ae<sup>3</sup>Si, oder 3C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O+Si.

Die andere Hälfte des Destillats, welche überging, nachdem der Siedepunkt + 170° überstiegen war, ist ein Gemenge von dem vorhergehenden Aether mit einem weniger flüchtigen. Wird davon das, was zuletzt übergaht, nachdem der Siedepunkt + 300° erreicht hat, besonders aufgefangen, so erhält man diese zweite Aetherart, welche von der vorhergehenden verschieden ist, wenig Geruch besitzt, einen bitteren Geschmack und = 1,035 specif. Gewicht hat. Im Unbrigen verhält sich dieser Aether gegen Wasser, Alkohol, Aether und Alkali, wie der vorhergehende. Er besteht aus Ae<sup>3</sup>Si<sup>2</sup>, oder 3C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O + 2Si.

E b e l m e n zieht aus der Zusammensetzung dieser Aetherart den Schluss, dass die Kieselsäure entweder = Si oder Si sein müsse. Das Verhalten hätte Veranlassung zu Bedenklichkeiten geben können, wenn sich nur eine einzige Verbindungsstufe hätte bervorbringen lasseu. Aber da zwei entstehen und eine derselben eine basische sein muss (denn dass die Zusammensetzung der Kieselsäure nicht mit Si ausgedrückt werden kann, ist aus ihren Verbindungsgraden mit Bason ohne den geringsten Zweisch übrig zu lassen entschieden) so geht daraus hervor, dass eine basische kieselsäure Aethyloxyd-Verbindung existiren muss, und existirt eine, so kännen auch zwei existiren, und die neutrale kann noch nicht dargestellt worden sein, die sich aber vielleicht in Zukunst wird darstellen lassen, gleichwie es wahrscheinlich ist, dass selbst Åe Si2 und Doppelsalze davon existi-In Rücksicht auf die Zusammenren können. setzung ist darin also nichts Beweisendes enthal-Ueberlegen wir ferner die Bildung dieser Aetherart, so können aus 1 At. Si Cl3 und 3 At. C4H12O2 nur 1 At. Ae3Si und 3 Aequivalente Chlorwasserstoffsäure entstehen; weil sich aus Mangel an Sauerstoff nicht mehr Kieselsäure bilden kann, als dem einen Sauerstoffatom des Alkohols entspricht, während das zweite mit dem Oxyd verbunden bleibt, und nicht mehr Chlorwasserstoffsäure gebildet wird, als dem Wasserstoff-Aequivalent entspricht, welches das Radical des Aethyls weniger enthält als das des Alkohols. Aber es bleibt noch übrig zu untersnehen, ob nicht die basische Aethyloxyd-Verbindung, wenn man sie mit einem gewissen Ueberschuss an Kieselsuperchlorid behandelt, Aethylchlorur und eine an Kieselsäure reichere Verbindung gibt, was wahrscheinlich die Ursache für die Bildung des mit mehr Kieselsägre verbundenen Aethers bei den oben nach Ebelmen angeführten Versuchen war, oder ob nicht 1 At. von dem Superchlorid vorsichtig vermischt mit 1 Atomgewicht wasserfreien Alkohols, der vorher mit 2 At. Wasser versetzt worden ist, wirklich Ae Si5 gibt, indem es klar ist, dass dieser Körper nicht entstehen kann, wenn nicht hinreichender Sauerstoff für die Kieselsänre und nicht ein anderer Körper in binreichender Menge zugegen ist, der sich mit den beides Chlor-Aequivalenten vereinigt, welche mehr vorhanden sind, als von dem Wasserstoff - Aequivalent des Wasserstoffs aufgenommen werden kann.

Aethyloxyd

Leblane') hat Chlorgas durch acetylsaures Essignaures Aethyloxyd geleitet, die Producte fractionist, dieselben analysiet und sie auf bestimmten Stadien der Substitution gefanden. In dem znerst untersuchten Product waren von 16 At. Wasserstoff 4 gegen 4 At Chlor ausgewechselt, in dem zweiten waren 8 und in dem dritten 10 At. Wasserstoff auf ähnliche Weise ausgewechselt worden. Aber da diese Fractionirung eigentlich nur auf Gerathewohl geschah, und die Producte fortwährend flüssig waren, so lag darin kein Umstand, welcher auf etwas anderes deuten konnte, als auf Gemenge, bis mach vollendeter Einwirkung zuletzt Malagut?s Aether acétique perebloruré, oder das Acethyl - Aci - Bichlorid zurückblieb, dessen weitere Veränderung durch Chlor unter dem gleichzeitigen Einflusse von Wärme und Sonnenschein der eigentliche Zweck seiner Untersuchung war. setzte diesen Körper dem Einflusse von wasserfreiem Chlorgas im directen Sonnenlichte im Sommer ans, bis keine Spur von Wasserstoff darin zurückgebliehen war, worauf völlig 6 Tage bingingen. Bei dieser Operation war des Liquidum in einer Retorte enthalten, die in ein Chlorcalciambad gestellt war, welches siedend oder in einer der Siedhitze nahen Temperatur enthalten wurde. Dabei wurde viel Kohlensuperchlerid gobildet und sublimirt, aber dessen ungeachtet wurde die Einwirkung des Chlors fortgesetzt, bis eine kleine Probe daven beim Verbrennen mit Rupferoxyd kein Wasser oder doch zu vernachlässigende Spuren davon gab, wo dann die Ope-

<sup>\*)</sup> Ann. de Chem. et de Phys. X, 200. 49 Berzelius Jahres-Bericht XXV.

Pation unterbrochen wurde, indem Ganze ration unterdrochen wurde, turnes das Ganze all malig Kohlensuperchlorür verwannest von Kohlensuperchlorür verwannest von Kohlensijare.
Man lisset dann einen Verbindung atreien em gerer Fortsetzung dersetnen von geren Von geren Kohlensuperchlorur verwandelt von genen Strom Man liest dann einen Strom von Koklensingen son lange gas durch die neue Verbindung streien es dare gas dare gas daren strom son kon lange daren son lange gas daren son la gas daren gas durch die neue Verbinunag streiele 3 3 1 8 8 Weg. Meg. Masser Biszugesetzt. dasselbe noch Chlor oder Salzsäuregas dara as weeking dasselbe noch Chlor oder Salzsäuregas etzt, so kingaidam da ra an all führt.

Tührt. führt. Wird dann Wasser Riezugesetzt, ab, ab, det sich ein ölshaliches Lingwidum elebe gannett, welche gannett, det sich verbindung ausmacht, det sich ein ölähnliches Luquidum darans ganz racht, welche ganz gein od rückständiger Salzain. ches die Verbindung ausmacht, welche Banz End Radiger Salzasiure, welchen von rückständiger Welchen Welchen Chloroxalsaure, welchen durch Waschen Chloroxalsaure, durch Waschen von ruckstendiger welche sich gevon einer Portion Chloroxalsäure;
von einer Portion Chloroxalsäure; von einer Portion Chloroxaleiure, Welche sich Bebildet hat, befreit wird. erbaken,
bildet hat, befreit + 1000 erbaken, Augenblicke bei + 1000 erhalten ; weschen sie sie dan Beworden wat.

Wenty Wasser zu enfornen Raume stelken ... im luftleeren Raume stelken ... im luftleeren Raume stelken ... Augenblicke bei + 1000 erbakon ibe ist. Nachdem sie daan sier Beworden wel. Siecke Raume stehen, Siecke Stacke in lusteeren Raume such einige Stacke man sie im luttleeren risume stehen; Sische man ausser Schwofelsäure auch einige Sische man ausser hat. Verbindung culumit unun noch Kohlenset.

Verbindung culumit unun noch de dorch v...

verbindung culumit unun n Julgelost 7 sie in cinet suf Lin der Gledenunkt suf wirat gestell hat. Moher des Seedhaighloras ans de Andre lower are conduction der vertie mr einem inen von der verbie.

Nerbindung At.

Te den Julandin zugannammen. nen, sus zusammengesetzt Liquidam, and or or and a section of a sectio ethoralished lest. yeschmack hat. wiorig sie zu destilli. , = 1,79.

ren, ohne dass sieh nicht wenigstens etwas davon zerzetzt. Sie ist unlöslich in Wasser, wird aber allmälig dadurch zersetzt; selbat wirkt die Feuchtigkeit der Luft zersetzend darauf ein, indem Chloroxalsäure und Salzsäure gebildet werden. Von concentrirter Schwefelsäure wird sie weder aufgelöst noch verändert.

Lässt man sie einige Wochen lang in einer offenen Schale unter einer Glasglocke steben, unter welcher ein Lustwechsel stattfinden kann, und unter welche man zur Absorption von ausgewechselter Salzsäure ein wenig Kalkhydrat gestellt hat, so schiesst daraus die Chloroxalsaure zuerst in einzelnen Krystallen an, und darauf verwandelt sich die ganze Masse in ein Haufwerk von diesen Krystallen. Sie kann nämlich als eine Verbindung von 1 At. Chloroxalsäure und 1 At. Kohlensesquicklorur angesehen werden, welche auf Kosten von Wasser, wie wir bereits S. 93 gesehen haben, die Hälfte ihres Chlors gegen Sauerstoff auswechselt, und dadurch also ebenfalls, unter Entwickelung von Salzsäure in Chloroxalsäure verwandelt wird.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 76,43):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	13,48	6,	13,4
Chlor	77,57	12	77,7
Sauerstoff	8,92	3	8,9

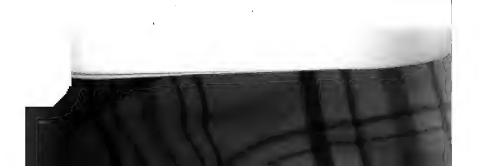
= C+2C€13.

Auf den Grund dieser Zusammensetzung wird diese Verbindung auch viel leichter, als auf die angeführte Weise erhalten, wenn man chloroxalsaures Aethyloxyd mit Chlor behandelt. Ich muss jedoch hinzufügen, dass Leblanc, welcher diese Untersuchung unter Dumas's Leitung ausgeführt hat und, wie es scheinen will, schon vor mehreren Jahren, die Zusammensetzung nicht von diesem Gesichtspuukte aus betrachtet, sondern als ein acetylsaures Aethyloxyd, word das Chlor den Wasserstoff ersetzt, so wohl in der Säure als auch in dem Aethyloxyd = C+Cl<sup>10</sup>0 + C+Cl<sup>6</sup>O<sup>5</sup>. Aber er wirft am Schlusse ganz anspruchlos die Frage auf, oh es nicht vielleicht besser wäre, diesen Körper vielmehr als eine Verbindung der ersten Ordnung zu betrachten, direct zusammengesetzt aus C<sup>8</sup>Cl<sup>16</sup>O<sup>4</sup>.

Bei der Bereitung des Oxal - Aci - Bichlorurs bekam er einmal einen krystallisirten Körper, web cher sich aus der noch nicht völlig vollendeten Chlorverbindung absetzte, und welchen er sorgfältig mit Aether abschied, worin er leichter löslieh war als das Uebrige, und woraus er ihn dam wieder angeschossen erhielt. Die Krystalle waren unlöslich in Wasser, wenig löslich in kalten Alkohol von 0,84, leichtlöslich in Aether, schmels bar unter + 1000, nicht flüchtig. Die Analyse stimmte mit der empirischen Formel = C8H2C|1404 überein. Diesen Körper konnte er bei anderes Versuchen nicht wieder erhalten. Er scheint eine Verbindung von 1 At. Acetyl-Aci-Bichlorid mit mehreren Atomen Oxal - Aci - Bichlorur geweses zu sein.

Chloroxalsaures Aethyloxyd. Leblane brachte ferner chloroxalsaures Acthyloxyd \*) hervor. Er löste die krystallisirte Sint

<sup>&#</sup>x27;) Dieses darf nicht mit Malaguti's Ether chlorozalique (Jahresb. 1842, S. 398) verwechselt werden, indem dieser ein fester Körper von ganz anderer Zusammensetzungsart ist.



in Alkohol, setzte ein wenig concentrirte Schwefelsäure hinzu und destillirte. Aus dem Destillate wurde der Aether durch Wasser abgeschie-20 Grammen: Säure gaben 14 bis 15 Grm. Aether, nachdem er mit Chlorcalcium getrocknet worden war. Er ist flüssig, siedet bei + 1640, hat in Gasform ein speeis. Gewicht = 6,63, nach der Rechnung = 6,613. Er wurde analysirt und die Zusammensetzung stimmte in jeder Beziehung mit Ae C + CCl3 überein.

Als dieser Aether bei + 1100 im Sonnenschein einem Strom von Chlor, zuletzt bei + 100°, aber nicht im directen Sonnenlichte, ausgesetzt wurde, gab er eine flüssige Verbindung, welche 1,692 specif. Gewicht hatte, sieh nicht in Wasser löste, und die Zusammensetzung der oben angeführten Krystalle = C8 H2 Cl1+ O4 hatte. Wurde sie der Einwirkung des Chlors im Sonnenschein ausgesetzt, so verwandelte sie sich sehr rasch in das oben beschriebene Oxal- Aci-Bichlorur.

Fehling ') hat Untersuchungen über das bern- Bernsteinsausteinsaure Aethyloxyd angestellt. Er bereitet es res Aethylauf die Weise, dass er die Bernsteinsäure mit 95 procentigem Alkohol vermischt, die Lösung bis zum Sieden erhitzt und Salzsäuregas hineinleitet, bis eine herausgenommene Probe davon eine binreichende Menge gebildeten Aethers ausweist, worauf der Aether daraus durch Wasser abgeschieden wird. Er räth von der Rectification des Aethers über Bleioxyd aus einem Grund ab, der weiter unten angeführt werden soll. Er erwärmt ihn im Wasserbade, um Aethylchlorur daraus zu entser-

<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 186.

, 02

nen, schüttelt ihn dann zuerst mit einer Lösung von kohlensaurem Natron in Wasser, darauf 6 bis 8 Mal mit reinem Wasser, trocknet ihn mit Chlorcaleium und reetisieirt ihn nun. Seine Zusammensetzung wurde durch Analyse bestimmt und volkommen der Formel C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O + C<sup>4</sup>H<sup>4</sup>O<sup>3</sup> entsprechend gefanden. Das specif. Gew. desselben in Gasform fand er = 6,30; D'Arcet batte es = 6,22 gefunden, und die Rechnung, mit der Annahme, dass sich die einfachen Atome zu 2 Volcondensirt haben, gibt 6,013.

Das bernsteinsaure Acthyloxyd löst Bleioxyd bis zu 6—10 Proc. von seinem Gewicht zu einer klaren Flüssigkeit auf, aus der es nicht glücht die Bleiverbindung abzuscheiden. Wird diese Lösung dann in einer Retorte gekocht, so schlägt sich ein Bleioxydalz daraus nieder, während eine Flüssigkeit übergeht, welche Alkohol, Wasser und ein wenig darin abgedunsteten Aether enhält. Sie lässt sich in Wasser auflösen. Eine grosse Anzahl von Versuchen, diese im Anfange der Destillation übergehende Flüssigkeit zu anlysiren, legte dar, dass sie ein Gemenge von Alkohol und Wasser mit dem Aether sein muss.

Nachdem die alkoholreichere Plüssigkeit zuerst übergegangen war, kam bei fortwährend steigendem Siedepunkte eine andere Flüssigkeit, welche den Aether in zunehmender Menge enthieltDie Portion, welche etwas über + 200° abdestillirte, während der Siedepunkt eine kurze Zeitsich gleich blieb, wurde analysirt und mit den
procentischen Gehalt der Bestandtheile einer Verhindung von 4 At. bernsteinsaurem Aethyloxydund 5 Atomen Wasser übereinstimmend gefunden.



Wenn dieses Deatillat üher Chlorcalciam gestanden hatte und dann analysist wurde, so besass es die Zusammensensetzung des bernsteinsauren Aethyloxyds, und es war also in der That ein Gemenge von diesem Aether mit Wasser.

Hieraus folgt also, dass das Bleioxyd bei der Bildung des angeführten im Sieden abgeschiedenen Salzes, Alkohol und Wasser aus dem Bernsteinsäure-Aether entwickelt hatte. Wie dieses Bleisalz zusammengesetzt war, scheint nicht untersucht worden zu sein.

Wird wasserfreier Bernsteinsanre-Aether mit Kalium kehandelt, so entwickelt sich Wasserstoffgas. Vorsichtige und schwache Erwärmung, welche + 300 - 400 nicht übersteigt, besehlennigt die Einwirkung. Bei zu starker Erwärmung geschieht diese so heftig, dass die Masse aus dem Gefasse steigt. Nach beendigter Einwirkung und nach dem Erkalten ist die Masse steif und braun. Wird das neue Product mit ein wonig Wasser vermischt und rasch bis zum Sieden erhitzt, so so sammelt sich auf der Oberfliche der Flüssigheit, welche eine gelbe Farbe hat, ein beligelbes Oct an. Man unterbricht das Kochen noch einigen Angenblicken und länet enhalten, wobei das Ganze zu einer weichen, breinrügen Masse etstarrt. Kaltes Wasses löst dasaus bernafeinsabres Kali mit Ueberschuss an Kali und mit gelber Fashe auf; während eine blassgelbe Masse zurückbleiht, welche durch Umkrystallieirungen aus Alkohol fast völlig farblos erhalten werden kann, in feinen, atlasgläuzenden Krystallen. Von diesem Körper erhält man höchstens 10 Proc. vom Gewicht des Acthers. Er schmilzt bei + 1330 und aublimirt sich bei + 2000. Er ist eine Aetherart, welche aus Aethyloxyd und der Säure besteht, welche den Paarling in der Succinschwefelsäure ausmacht Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden		Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	56,45	56,57	12	56,72	
Wasserstoff	6,18	6,50	16	6,17	
Sauerstoff	37,37	36,93	6	37,11	

= C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O + C<sup>8</sup>H<sup>6</sup>O<sup>5</sup>. Durch Behandeln mit einer Lösung von kaustischem Kali in der Wärme wird er zersetzt; es destillirt ein wenig Alkohol mit dem Wasser über und man erbält eine gelke Anslösung; aber die darin vorhandene Säure ist wieder gebildete Bernsteinsäure, so dass aus 1 At von der neuen Säure und 1 At. Wasser 2 Atome Bernsteinsäure entstehen, eine Umsetzung durch Einwirkung der Alkalien, wovon die organische Chemie so viele Beweise bat.

Dass Fehling nicht glanbt, hier eine nese Säure vor sich gehabt zu haben, ersieht man leicht sus dem, was bereits S. 454 in Betreff seiner Ansicht über die Natur der Bernsteinsäure ange führt worden, für die er natürlicherweise diese Aetherart als einen von seinen Beweisen assieht. Aber weit entfeunt diese Ansicht zu unterstützes, so liegt darin ein positiver Beweis dagegen. Dens die Bernsteinsäure ist nach dieser Theorie eine dreibasische Säure oder zum allerwenigsten eine zweibasische, und hier stellt sich der klarste Beweis dafür heraus, dass die Säure C8H6O5 eine eine basische Säure ist, weil diese ätherartige Verbindung unter einem Ueberschuss an Alkali gebildet worden ist, welcher wenigstens die Hälfte von der



Säure weggenommen hätte, so dass die Verbindung aus 2C4H10O+C8H6O5 bestanden haben müsste.

Ich bin überzeugt, dass Fehling dieses selbst einsehen, und der von ihm entdeckten und sowohl in der Succinschwefelsäure als auch in dieser Aetherart constatirten: Saure einen geeigneten Namen geben wird.

Cahours") hat spirylsaures Aethyloxyd her- Spirylsaures vorgebracht und untersucht. Er erhielt es, als er Aethylosyd. 1½ Th. krystallisirte Spirylsäure (二 H + C1+H10O5). 2 Th. wasserfreien Alkohol und 1 Th. concentrirter Schwefelsäure zusammen destillirte. Das zuerst Uebergehende war fast nur Alkohol. Darauf folgte der Aether, aufgelöst in Alkohol, und zuletzt kam der Aether, welcher nur sehr wenig Alkohol enthielt. Die Destillation muss sogleich unterbrochen werden, wenn schweflige Säure anfängt sich zu entwickeln.

Das Destillat wird mehrere Male nach einander mit Wasser, dem ein wenig Ammoniak zugesetzt worden ist, geschüttelt, um einen möglichen Ueberschuss an Säure auszuziehen, darauf mit Wasser gewaschen, über Chlorealcium getrocknet and zweimal rectificirt.

Dieser Aether ist farblos, ölähnlich, angenehm riechend, ähnlich wie das spirylsaure Methyloxyd, aber schwächer. Er sinkt in Wasser unter und sein Siedepunkt fällt nahe bei + 2250. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>\*)</sup> Aun. de Chem. et de Phys. X, 360.

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	64,89	18	65,06
Wasserstoff	6,08	20	6,03
Sauerstoff	29,03	6	28,91.

=C+H10Q+C1+H10O5 oder Åe Sp.

Diese Aetherart hat, gleichwie die entsprechende Methyloxyd - Verbindung, die sonderbare Eigenschaft, dass sie sich, wenn Alkalien oder alkalische Erden darauf einwirken, wie eine mit Aethyloxyd gepaarte Spirylsäure verhält. Die Base vereinigt sich mit der Säure zu einem Salze, mit welchem das Aethyloxyd in Verbindung bleibt, und diese Salze weichen in ihren Eigenschaften von den reinen spirylsauren Salzen ab, gleichwie im Allgemeinen die Salze aller gepaarten Sauren. Werden diese Salze durch eine Säure zersetzt, so scheidet sich das spirylsaure Aethyloxyd unverändert daraus ab. Werden aber diese Salze gekocht, besonders bei Ueberschuss an Base, so verslüchtigt sich davon das Aethyloxyd in Alkobol verwandelt, während spirylsaures Albali zuräckbleibt.

Diese Salze sind nicht weiter studirt worden, als dass sie sich in ihren Verhältnissen ganz ähslich denen verhalten, welche aus spirylsaurem Methyloxyd gebildet werden, welche weiter unten ausführlicher erwähnt werden sollen. Das Ammoniak unterscheidet sich jedoch in seinen Wirkungen darauf von den fixen Alkalien, indem es damit nicht das Ammoniumoxydsalz gibt, sondern dieselbe Wirkung darauf ausübt, wie auf viele andere Aetherarten. Der Aether löst sich nicht sogleich darin auf, was aber langsam geschieht, wenn man ihn damit einige Zeit susammen ste-



hen lässt, und er verwandelt sich dabei in ein Amid = NH<sup>2</sup> + C<sup>14</sup>H<sup>10</sup>O<sup>4</sup>, welches ich bei den Methyloxydverbindungen genauer beschreiben werde.

Chlor und Brom wirken auf diese Aetherast lebhaft ein und bringen damit noch nicht untersuchte Verbindungen hervor, in welchen Wasserstoff durch den Salzbilder ersetzt ist.

Selpetersäure bringt damit folgende Aetherart hervor:

Wird spirylsaures : Aethyloxyd in rauchender Anilsalpeter-Salpetersaure aufgelöst, so entwickelt sich vielres Acthyloxyd. Warme, indem die Lösung eine tief rothe Farbe bekommt. Am besten ist es, die Säure in kleinen Portionen nach einander in den Aether zu tropfen und durch Abkühlung eine zu starke Erhitzung der Masse zu vermeiden, weil sie sich sonst leicht in Pikrinsalpetersäure verwandelt. Wasser scheidet dann daraus einen ölähaliohen Körper ab, der nach einigen Tagen zu einer gelblichen Masse erstarrt, was sogleich stattfindet, wenn man die freie Saure darin durch einige Tropfen Ammoniak wegnimmt, worauf man sie ein paarmal mit Wasser auskocht. Nach dem Auflüsen in siedendem Alkohol sekiesst sie beim Erkalten daraus in gelben, seideähnlichen Nadela an.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O + C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>4</sup>N, oder aus 4 At. Aethyloxyd und 4 At. Anilsalpetersäure. Diese Aetherart hat dieselbe Eigenschaft, wie spirylsaures Aethyloxyd, nämlich sich mit stärkeren Basen zu Salzen zu vereinigen, in welchen das Aethyloxyd zurückbleibt, aber durch fortgesetztes Kochen daraus ausgetrieben werden kann.

Mit Ammoniak gibt sie ein Amid, welches bei

den Methyloxydverbindungen genauer angeführt werden soll.

Milchsaures Aethyloxyd. Lepage') hat eine Verbindung bervorgebracht, die er für milchsaures Aethyloxyd hält.

Man destillirt ein Gemenge von 2 Th. getrock neter und fein geriebener milchsaurer Kalkerde. 21 Th. rectificirten Alkohols und 11 Th. concertrirter Schweselsäure, bis die Masse in der Retorte anfängt braun zu werden. Das Destillat wird mit pulveriairtem Chlorcalcium im Ueberschus vermischt, damit 4. Stunden lang hänfig umgeschültelt, dann abgegoesen und rectificirt. Das Destilat war eine spirituöse Flüssigkeit, welche wit Rum roch, 0,866 specif. Gewicht hatte, bei +770 siedete und sich mit Wasser nach allen Verhält nissen vermischen liess. Durch Kochen mit Wasser und Kalkhydrat bis zum Verflüchtigen des Alkohels und Abfiltriren wurde eine Lösung von milchsaurer Kalkerde erhalten. Es ist also klat, dass das Liquidum Milchsäure enthielt; aber in welcher Form ist nicht eutschieden, vielleicht als zweifach-milcheaures Aethyloxyd, aufgelöst in tinem grossen Ueberschuss von concentrirtem Altohol. Die Untersuchung muss besser ausgeführ werden.

Buttersaures

Wöhler") gibt folgende einfache Bereitung. Acthyloxyd. methode für buttersaures (Acthyloxyd an: Man verseift Butter mit starker Kalilauge, löst die Verbindung in der Wärme in der kleinsten nöthr gen Menge concentrirten Alkohols auf, versetzi die Lösung mit einem Gemenge von Schwesel-



<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Chem. med. X, 8.

<sup>&</sup>quot;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 359.

änre und Alkohol, bis sie stark sauer reagirt und lestillirt, so lange das Destillat den Geruch nach eisen Aepfeln hat. Durch Rectificationen und Lusatz von Chlorcalcium lässt sich der Aether laraus rein abscheiden. Er wurde von Bornräger analysirt und aus Buttersäure und Aehyloxyd zusammengesetzt gesunden, ohne eine Einmengung von den Aetherarten der Capronäure oder Caprinsäure.

Der mit Alkohol vermischte Aether, so wie er bei der ersten Destillation erhalten wird, pflegt ils Arom bei der Rum-Fabrication zugesetzt zu werden.

Bekanntlich vereinigt sich das Kohlensulfid mit Aethyloxyd-Aethyloxyd zu Aethyloxyd - Bisulfocarbonat, wel- Sulfocarbonat. :hes, gleichwie z. B. die Weinschwefelsäure mit Basen Verbindungen eingeht. Diese Verbindung wurde von Zeise entdeckt, der sie Xanthogeniäure nannte. Das Kalisalz besteht aus K C + AeC. ınd die freie Xanthogensäure aus HC+ Ae C. Das neutrale Aethyloxyd-Sulfocarbonat war dagegen bis jetzt unbekannt; aber Zeise ist es, zuolge einer mir freundschaftlichst gemachten Mittheilung, geglückt, sie darzustellen. Ich werde hier seine eignen Worte anführen: 'Es ist bekannt, lass man aus xanthogensaurem Kali mit schwefelaurem Kupferoxyd xantbogensaures Kupferoxydal bekommt, indem bei der Reduction des Kupferxyds zu Oxydul ein ölärtiger Körper abgeschielen wird. Es ist klar, dass dieser durch Binwirkung des von dem Oxyd abgeschiedenen Sauerstoffs hervorgebracht sein muss, und es wurde wahrscheinlich, dass er durch Einwirkung von Jod

auf xanthogensaures Kali leichter und in grösserer Menge erholten werden könnte, was auch wirhlich der Fall ist. Das abgeschiedene Och ist Acthyloxyd-Sulfocarbonat == C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O + CS<sup>2</sup>, wofür ich den empirischen Namen Xanthelen vorschlage. Der Sauerstoff, welcher von dem Kalium abgeschieden wird, zersetzt das zweite Atom Kohlensulfid, während der Schwefel abgeschieden wird."

Das Aethyloxyd - Sulfocarbonat wird auf folgende Weise bereitet: Fein geriebenes xanthogensaures Kali wird mit Alkohol zu einem Brei angerührt und Jod in kleinen Portionen nach einander hinzugesetzt, so lange als das Gemisch dadurch nicht gefärbt wird, und mit Vermeidung eines Ueberschusses. Ausser Jedkalium und Schwefel wird bei der dann stattfindenden Zersetzung 4 At. Kohlenstoff aus dem 4 At. Kohlensulfid und 1 At. Sauerstoff aus dem Aethyloxyd abgeschie-Es ist noch nicht geglückt zu bestimmen, in welche Verbindung dieselben eintreten. Niederschlag wird abfiltrirt und die Flüssigkeit de-Dabei scheidet sich noch immer mehr stillirt. Jodkalium und Schwesel ab, von denen das Liquidum abgegossen, die Destillation aber in gelinder Wärme fortgesetzt wird, bis nur noch ein blassgelbes Liquidam von einem eigenthümlichen Geruch übrig ist. Dieser Rückstand wird nus mit Wasser vermischt und damit mehrere Male geschüttelt; dieses Wasser nimmt daraus Alkohol auf und scheidet das Aethyloxyd-Sulfocarbonat in Gestalt eines Oels ab, welches mit Chlorealcium getrocknet und dann rectificirt wird, wobei es fast ohne Rückstand übergeht. Es besitzt einen oigenthiimlichen, atarken, nicht angenehmen Gernch

und einen brennenden Geschmack. Sein specif. Gewicht bei,  $+18^{\circ}$  ist =1,0703. Bei  $-20^{\circ}$ nimmt es noch keine feste Form an; sein Sicdepunkt liegt zwischen +210° und +215°. Kalium und Natrium wirken kalt nicht daranf und beim Erwärmen sehr schwach. Es löst sich nicht in Wasser, aber leicht in Alkohol und Aether. Salpetersäure greift es nach einer Weile der Berührung hestig an. Von kaustischem Kali in Alkohol wird es nach 16-24 Stunden zersetzt, indem 1 At. Kohlensäure als kohlensaures Kali ausgefällt und 1 At. Mercaptan, d. h. Aethyl-Sulfbydrat von dem Alkohol aufgelöst wird. Der Kohlenstoff hat sich oxydirt auf Kosten des Sauerstoffs vom Aethyloxyd und vom Wasser des Kalihydrats und ist gegen den Wasserstoff des letzteren ausgewechselt worden. Wird die Lösung erhitzt, so geht die Zersetzung rascher vor sieh, aber sie greift dann tiefer ein, so dass man zugleich Schwefelkalium in der Lösung bekommt.

Die Zusammensetzung des Xanthelens in procentischen Zahlen fiel auf folgende Weise aus:

Chen Manien	mer ant to	AA CIBC W	
	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	39,612	5	39,905
Wasserstoff	6,943	10	6,640
Schwefel	42,960	2	42,815
Sauerstoff	10,485	1	10,640.

 $= C^{14}H^{10}O + CS^2.$ 

į

1

٧

Ċ

3

þ

5

**5** 

1

Sacc ') hat folgende einfache Methode ange: Kali-Aethylgeben, um Kali-Aethyloxyd-Sulfocarbonat (xanoxyd-Sulfocarbonat thogensaures Kali) rasch und in Menge darzustellen. Man löst geschmolzenes Kalihydrat in was-

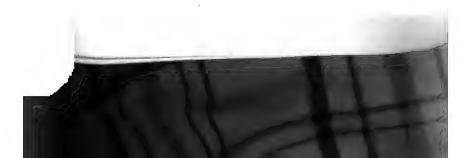
<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. Li, 345.

serfreiem Alkohol bis zur völligen Sättigung auf und setzt Kohlensulfid im Ueberschuss hinzu. Im Augenblicke der Vermischung dieser Flüssigkeiten erstarrt das Ganze zu einer festen, aus hellgelben Nadeln zusammengewebten Masse, welche stark ausgepreset und dann durch Auswaschen mit Aether von Kohlensulfid befreit wird. Man trocknet sie dann über Sebwefelsäure im Exsiceator.

Br fand, dass wenn man eine in der Wirne gesättigte Lösung von diesem Salze nach dem Vermischen mit einem Ueberschuss von diesem, welchen die Flüssigkeit nicht auflösen kann, in einer Retorte erhitzt, es sich schon bei + 350 zersetzt, was bei + 830 sein Maximum erreicht, indem die Lösung dann tief orangegelb wird. Dahei destillirt ein wenig Alkohol über, stark gesättigt mit Kohlensulfid und Kohlensäure. Wird die Destillation bis zum Sieden der Flüssigkeit fortgesetzt, so geht mit Alkohol gemengtes Wasser über, so wie Kohlensulfid, welches in der Vorlage zu Beden sinkt.

Wird das feste Salz über + 200° und allmilig bis zum Rothglühen erhitzt, so entwickeln sich Mercaptan, Kohlensulfid, Kohlenoxyd und Waser, während in der Retorte ein Gemenge von Zweifach-Schwefelkalium und Kohle zurückbleibt.

Aethylsulfocarbonat. Es ist in der That ein nicht gewöhnliches Verhalten, dass sieh ein Sulfid mit oxydirten Bases vereinigt, wie in dem Aethyloxyd - Sulfocarbonst und dessen Doppelsalzen mit anderen oxydirten Basen, und es war dies um so mehr ungewöhnlich, so lange die normale Verbindung von Kohlepsulfid mit Schwesslaethyl unbekannt war. In



zwischen ist diese nun von Schweitzer') ent-Sie lässt sich nicht direct aus Kohdeckt worden. lensulfid und Schwefelaethyl berverbringen, aber es glückte ihm, sie aus Kalium-Sulfocarbonat mit Aethylchlorur darzustellen. Er'löste Kalihydrat in 80 procentigem Alkohol, theilte die Lösung in zwei gleiche Thoile, sättigte die eine mit Wasserstoffsplick und vermischte sie denn mit der anderen wodarch er eine Lösung von K' in Alko-Wurde diese zu Kohlensulfid hinhol bekam. zugesetzt, so schied sich sogleich das Kalinmsalz in Gestalt einer dickflüssigen, dunkelrothen Flüssigkeit ab. In diese wurden nun die Dämpfe von Aethylchlorür eingeleifet, welche sich darin condensirten. Das Ganze wurde dann einige Tage lang in Ruhe geheson, Während dieser Zeit schoss Chlorkalium dameus an. Dann wurde mehr Aethylchlorus hineingeleitet, und dieses noch einigemale winderholt, bis das fialiumalz darin als zersetzt angegeben spurde. Hinzugesetztes Wasser schied jetzt einen ölähplichen Körper daraus ab, der aber freies Kohlensulfid enthielt, dessen Entfernung jedoch dadurch glückte, dass er so oft wiederholt mit einer kalten Lösung von ein wenig Schwefelkahum in Wasser geschüttelt wurde, bis diese kein Kobiensulfid mehr auszog, wobei alles so kalt wie möglich erhalten wurde, indem Wärme zersetzend einwirkt.

Das Aethyl-Sulfocarbonat ist ein gelbes, ölähnliches Liquidum von einem süsslichen, knoblauchartigen Geruck, und einem angenehmen, süsslichen, anisartigen Geschmack. Beim Erwärmen

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. praet. Pharm. XXXIII, 254. 'Berzelius Jahres-Bericht XXV. 50

wird die Farbe tiefer, aber sie kehrt beim Erkiten zu der früheren wieder zurück. Es fängt bei 

1 4600 an zu sieden, aber der Siedepunkt erhöht sich dann, was auszuweisen scheint, dass es sich dabei zersetzt. Es lässt sich entzünden und brenst dann mit blauer Flumme. In einer warmen Lösung von Schwefelkalium in Alkohol wird es sehr rasch in Kalium-Sulfocarbonat und in Schwefelitht zersetzt. Es wurde zusammengenetzt gefunden aus

Gefunden Atome Berechnet

Kohlenstoff 35,65. 5 35,99

Wasserstoff 6,57 10 6,00

Schwefel 58,13 3 58,01

Elayljodür.

E. Kopp') hat gezeigt, dass wenn min Atthyljodur in Dampfform durch ein dunkel glüber des Glasrohr leitet und es aus dieser in eine abgekühlte Vorlage führt, sieh aus den hervorkommenden, brennbaren Gasen ein rothbraua krysullinischer Körper absetzt.

Die Gase werden von 2 Vol. Elaylgas und Vol. Wasserstoffgas ausgemacht. Der krystallistrende Körper ist Elayljodür, verunreinigt und ge färbt durch ein wenig freies Jod, welches durch Auskochen mit einer Lösung von Kali entfent wird, wobei das Jodür zu einem ölähnlichen biquidum schmilzt, aber beim Erkalten wieder er starrt. Nach dem Auflösen in Alkohol schiestes daraus in langen, biegsamen, glänzenden, et was gelblichen Nadeln an, welche nach dem Auf

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 183.



pressen allmälig ihre Farbe in der Lust verlieren.

Das Jodür schmilzt bei + 700 und erstarrt darauf krystallinisch. Bei + 850 fängt es an zersetzt zu werden, indem es sich durch freiwerdendes Jod farbt. Beim stärkeren Erhitzen kommt es ins Sieden, sublimirt sich dann einem Theil nach unverändert, während ein anderer Theil davon zerstört wird, welcher Jod und brennbare Gase gibt. Das specif. Gewicht ist = 2,70. Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol und in Aether, aber weniger löslich in der Kälte, und wird daher so leicht daraus krystallisirt erhalten. Verdünnte Säuren und Alkaien wirken nicht darauf. Bei der Destillation nit Kalilauge geht es grösstentheils mit dem Wasser über, wobei aber ein wenig Jodkalium und Elaylgas gebildet werden. Bei der Destillation nit einer Lösung von Kali in Alkohol werden wohl auch Jodkalium und Elaylgas gebildet, aber ler grösste Theil wird in Acetyljodur umgesetzt, velches mit Alkohol übergeht, woraus es durch Wasser ausgefällt werden kann. Concentrirte schweselsäure greift es erst beim Erhitzen an. Loncentrirte Salpetersaure wird dadurch zersetzt, adem Jod frei wird. Es wurde zusammengesetzt efunden aus:

• •	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	8,40	<b>, 2</b>	8,43
Wasserstoff	1,57	4	1,55
Jod .	89,70	2	90,02.

= C2 H+J. Löst man Quecksilbercyanid und Elaljodür in warmem Alkohol auf, so schiesst daraus ein Doppelsalz = 2C<sup>2</sup>H<sup>4</sup>J + Hg:Cy<sup>2</sup> in weissen Nadeln an, welche schmelzbar sind und + 80° vertragen, ohne sich zu zersetzen.

Acetyljodür.

Kopp untersuchte auch das auf die oben negeführte Weise hervorgebrachte Acetyljodür, welches sehon früher von Regnault dargestellt, sen nicht ausführlich beschrieben worden ist. Es ist eine farblose, ölähnliche Flüssigkeit, welche nicht fin Wasser auföstaber leicht in Alkohol und in Aether. Sein Sie depunkt ist + 560 und sein specif. Gewicht = 1,8 Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure grefen es kalt nicht an. Rauchende Salpetersium wird dadurch zersetzt. Es wurde zusammenge setzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome,	Berechnet
Kohlenstoff	15,20	4	12,66
Wasserstoff	2,00	6	1,95
Sauerstoff	82,80	2	8 <b>2,3</b> 9
$= \mathbf{C}^{4}\mathbf{H}^{6}\mathbf{J}.$	•,	,	

Amylverbindungen. Ich führte in den Jahresberichten 1839, S. 37, 1841, S. 516, und 1842, S. 438 Untersuchunger von Cahours an, welche ausweisen, dass sid das Fuselöl von Kartoffeln wie eine Art Alkohol verhält, welcher Amylalkohol genannt worden ist indem es verschiedene Verbindungen von ährlicher Natur gibt, wie die, welche aus Weirund aus Holzalkohol hervorgebracht werden.

Weitere Untersuchungen darüber sind 10s Balard\*) ausgeführt worden. Er hat gezeigt, dass diese Oelart nicht blos beim Branntweisbrennen aus Kartoffeln gebildet wird, sonden



<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. et de Phys. XII, 394.

such in dem Branntwein enthalten ist, welcher aus den Trebern der Weintrauben ') destillirt wird, wodurch es in Frankreich in einiger Ouantität erhalten werden kann. Es war immer in grösserer Quantität in der Portion enthalten, welche zueret überging, nachdem der Weinalkohol abdestillist worden war. Aber auch bei der Concentritung des schlechteren französischen Branntweins darch Rectification, wodurch dieser bedentend verbessert wird, bleibt es in der Blase theils abgeschioden und theils durch Wasser abscheidbar zurück. Wird das Oel, was dabei abgeschieden erhalten wird, einer unterbrochenen Destillation unterworfen, so dass das Uebergegangene abgenommen wird, wenn der Siedepunkt auf + 130° gestiegen ist, und sammelt man darauf das, was währenil des allmäligen Steigens des Siedepunktes auf + 1400, besonders auf, so erhält man diese Alkoholart, verunreinigt durch önanthigsaures Aethyloxyd, von dem sie durch Behandeln mit kaustischem Kali befreit wird, indem dieses die önanthige Säure aufnimmt und Weinalkohol abscheidet. Wird sie dann destillirt, so geht der Weinalkohol zuerst über, wobei sich der Siedepunkt anf + 132° erböht. Man sammelt dann alies auf, was übergeht, so lange sich der Siedepunkt hei + 1320 erhält, und man hat dann den Amylalkohol rein.

Er hat einen erstickenden Geruch, welcher

<sup>\*)</sup> Gaultier de Claubry fand sie auch beim Branntweinbrennen aus Runkelrüben (Jahresb. 1844, S. 457), und wahrscheinlich ist sie auch in dem Fuselöl von Branntwein enthalten und ein allgemeines, aber der Quantität nach geringes Nebesproduct der Weingsbrung.

ist zweisach oxalsaures Amyloxyd. Sättigt min sie mit kohlensaurem Kalk, so erhält man ein in warmem Wasser lösliches Salz, welches beim Erkalten in rectangulären Schuppen oder Blättern daraus anschiesst. Es besteht mis CaÖ + C10H22OE + 2H. Beim Erhitzen bis zu + 1000 destillit Amylalkohol davon ab, mit Zurücklassung von zweisach-oxalsaurer Kalkerde, woraus Wasser des eine Atom Oxalsäure auszicht.

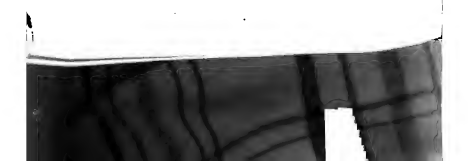
Wird oxalsaure Amyloxyd-Kalkerde in sieden dem Wasser aufgelöst und mit kohlensaurem fiali ausgefällt, so erhält man das Kalisalz nach den Verdunsten in perlmutter-glänzenden Blättern augeschossen, welche einen starken Fettglanz haben

Beim Vermischen der warmen Lösung des hilisalzes mit salpetersaurem Silberoxyd, setzt sich während des Erkaltens das Silbersalz in fettgliezenden Schuppen ab = Åg C + C10 H22 O C, welches wasserfrei ist: Es schwärzt sich leicht in Tageslichte und wird während der Aufbewahrung zersetzt, indem sich Amylalkowet abscheidet, und zweisach-oxalsaures Silberoxyd zurückbleibt. In Polge der Neigung zur freiwilligen Zersetzung haben alle diese Salze den Geruch dieser Aether art hach Wanzen.

Oxalsaures Amyloxyd wird durch Wasser zersetzt in Oxalsaure und in Amylalkohol, was durch einen Zusatz von Alkali noch raseher geschicht.

Durch Ammoniak wird Oxamid und Amylalkohol gebildet.

Oxaminsaures Amyloxyd wird erhalten, wen man oxaleaures Amyloxyd sich mit Ammonialgas sättigen läest, oder wenn has klieses sir mit An-



moniak gesättigtem wassesfreiem Alkohol auflöst, ganz so, wie dies mit ozsbaurem Acthyloxyd stattfindet. Es ist löslich in Alkohol, aus dem es sich beim Verdunsten in unregelmässigen Krystallen wieder absetat. Alkalien, selbst verdünste, so wie auch nur siedendes Wasser zersetzen es in Oxaminsäure und in Amylalkohol.

Zweifach-weinsaures Amyloxyd wird erhalten, wenn man Weinsäure und Amylalkohol zusammen in einer Retorte erhitzt, wobei zuerst Amylalkohol übergeht und darauf ein ätherartiges, noch nicht untersuchtes Product, während in der Retorte ein Syrup zurückbleibt, der beim Erkalten einen weissen Körper absetzt, woven er durch Aether befreit werden kann, welcher den weissen Körper auflöst. Was dieser ist findet sich nicht angegeben.

Der zurückbleibende Syrup ist zweisach weinsaures Amyloxyd. Es ist in Wasser löslich, hat einen äusserst bitteren Geschmack, und gibt beim Sättigen mit Basen weinsaure Amyloxyd-Doppelsalze. Das Kalisalz ist in warmem Wasser viel leichter löslich als in kaltem, und schiesst aus dem ersteren beim Erkalten in fettglänzenden Blättern an. Das Silberoxydsalz fällt in perlmuttergläuzenden Blüttern nieder. Es besteht nach Balard's Analyse aus Äg Tr + C10 H22 O Tr.

Valeriansaures Amyloxyd wird erhalten, wenn men Amylalkohol mit einem erkalteten Gemisch von einer gesättigten Lösung von zweisach-ehromsaurem Kali in Wasser und Schweselsäure vermischt. Das Gemisch erwärmt sich und dann sammelt sich auf der Oberfläche ein ölartiger Kör-

per an, welcher valeriansaures Amyloxyd ist. Es wurde schon viel früher von Dumas und Stass hervorgebracht, welche ihn für das Aldehyd des Amylalkohols hielten, weil es die procentische Zusammensetzung besitzt, welche ein solches haben muss. Aber diese stimmt auch mit der des valeriansauren Amyloxyds, und der Beweis, dass es dieses ist, wird bei der Behandlung mit Alkali erhalten, welches damit valeriausaures Alkali und Amylalkobol bildet. Diese Aetherart wird ebenfalls aus Valeriansäure und Amylalkohol erhalten. und sie ist von Dumas und Stass analysirt und beschrieben worden (Jahresh. 1842, S. 440). besitzt einen eigenthümlichen Geruch und ihr Siedepunkt ist = + 1900. Balard fand das specif. Gewicht des Gases = 6,17. Berechnet nach einer Condensation zu 4 Vol. ist es = 6,04.

Wird die saure Flüssigkeit, aus der sich die ser Aether auf der Oberfläche abgesetzt hat, destillirt, so gibt sie Valeriansäure, und Balard glauht, dass die Destillation des Amylalkohols mit Chromsäure und Schwefelsäure eine weuiger kostbare Methode werden kann, diese Säure für pharmaceutische Zwecke hervorzubringen.

Schwefelamyl erhielt Balard durch Vermischen von Amylchlorür mit einer Lösung von Kin Weinalkohol. Die Flüssigkeit wird dann destillirt oder noch besser, in ein starkes Gefässeingeschlossen und darin einige Stunden lang bei + 100° erhalten, wohei sich Chlorkalium daraus absetzt. Das Schwefelamyl lässt sich dann leicht mit Wasser daraus abscheiden. Es ist ein Liquidum, welches vollkommen so wie Knohlauchöl



riecht und bei + 216° siedet. Specif. Gewicht in Gasform = 6,3, berechnet nach einer Coudensation zu 4 Vol. ist cs = 6,08. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 68,3
 10
 68,9

 Wasserstoff
 12,7
 22
 12,6

 Schwefel
 19,0
 1
 18,5

Balard hat auch Amylsulfhydrat (Amylmercaptan) und Zweifach-Amyloxyd-Sulfocarbonat (Amylxanthogensäure) hervorgebracht, welche jedoch schon vor ihm studirt sind, das erstere von Krutzsch (S. weiter unten) und das letztere von De Koninck (Jahresb. 1845, S. 552) und Erdmann (S. weiter unten). Aber Balard hat das Kalidoppelsalz von Amyloxyd-Sulfocarbonat analysirt und es zusammengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 35,4
 14
 35,4

 Wasserstoff
 5,3
 22
 5,4

 Schwefel
 —
 4
 32,2

 Sauerstoff
 —
 1
 3,9

 Kali
 22,9
 1
 23,1

 $= K\ddot{C} + C^{10}H^{22}O\ddot{C}.$ 

Wird der Amylalkohol mit Körpern behandelt, welche eine grosse Neigung haben, sieh mit Wasser zu vereinigen, so wird er auf die Weise zersetzt, dass von C<sup>10</sup>H<sup>22</sup>O ein Atom Wasser austritt, und ein Weinöl entsteht, welches aus C<sup>10</sup>H<sup>20</sup> besteht, d. h. welches die procentische Zusammensetzung des Klayle hat. Es ist Amylen genannt worden. Schwefelsäure eignet sich weniger gut dazu, indem sie zugleich die Bildung von einer schwarzen, pechähnlichen Masse, unter

Amylen.

Entwickelung von schwestiger Säure, verantasst. Balard wandte daher vorzugsweise Chlorzink an. Der Amylalkohol vereinigt sich zuerst damit, wenn man ihn damit erhitzt und bei + 1320 kommt die Masse ins Sieden, was fortdauert, während sich der Siedepunkt allmälig gleichmässig bis nahe zu + 3000 erhöhte. Dabei geht dieses Amylen über, aber gemengt mit isomerischen Oelen von ungleicher Flüchtigkeit, welche er in mehreren nach einander solgenden Portionen aussing.

Die erste Portion war nach dem Schütteln mit concentrirter Schweselsäure ein dünnslüssiges, nach faulen Kohl riechendes Oel. Siedepunkt = 39°. Specif. Gewicht in Gasform = 2,68, berechnet nach einer Condensation zu 4 Vol. ist es = 2,45.

Die zweite Portion, welche bei und etwas über + 1600 überging, roch campherähnlich und hatte in Gasform ein doppelt so hohes specif. Gewicht, oder = 4,9. Die in noch höherer Temperatur nachfolgenden 3 Portionen hatten 5,8, 7,3 und 7,7 specif. Gewicht in Gasform. Die letzte am wenigsten flüchtige Portion hatte einen angenehmen gewürzhaften Geruch. Aus diesen steigenden Siedepunkten und aus den zugleich im Verhältniss damit steigenden specif. Gewichten zieht Balard den Schluss, dass 3 verschiedene Amylene existirten: C10 H20, C20 H40 und C40 H80, dass sie alle in Gasform auf 4 Vol. condensirt seien, und dass das berechnete specis. Gewicht für sie = 2,45, 4,90 und 9,80 sein mitse, dass aber die Unmöglichkeit sie durch Destillation von einander zu trennen, die Abweichungen verursacht hätten, welche diese Zahlen von denen der Versuche



Er schlägt vor, sie Amylen, Paradarbieten. mylen und Metamylen zu nennen.

Krutzoch ') hat water. Erdmann's Leitung Amylsulfhy-Amylaulfhydrat (Amylmercaptan) hervorgebracht. Er bereitete den Amylalkohol dazu aus einem Fuselol, welches er aus einer Brennerei in Magdeburg erhalten hatte. Aber er gibt nicht an, ob es aus Kartoffel - oder ans Korubranntwein erhalten worden war. Er schüttelte an wiederholt mit Wasser, um es von Weinalkohol zu bestwien und unterwarf es der Destillation, bei der nur das aufgelangen wurde, was zwischen + 1320 und + 1350 überging, um daraus den Amylalkohol dezzustellen, welcher daraus durch Rectificationen erhalten wurde, bis er ein Product erhalten batte; welches mit unverändertem Siedepunkte von 🕂 1320 destillirte. Dasselhe hatte auch die proceptische Zusammensetzung des Amylaikohole. ...

Daraus wird hum schwefelsaures Amyloxyd-Kali bereitet, die Lösung desselben mit Kalihydrat vermischt, die Flüssigkeit in einer geräumigen Retorte mit Wasserstoffsulfid gesättigt, und danu in einem Chlorcalciumbade destillirt, wobei die neue Verbindung mit dem Wasser in ölähnlichen Tropfen übergeht, wiewohl ziemlich langsam, indem sie viet weniger flüchtig ist, als die entsprechends Aethylverbindung. Sie wird dann von dem Wasser abgeschieden, über Chlorcalcium getrocknet und rectificirt, propentificialistica

Sie ist eine farblose; ölähnliche Plüssigkeit, welche stark das Licht bricht, einen demharin-

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 4. Diese Abhandlung ist 8. Monate früher: gedruckt worden, wie die von Balard.

nichts mehr an Gewicht verlor. Das Wasser, wellangsam übergeht, entbält ches dabei eine geringe Portion Milchsäure. Der Rückstand bleibt dann unverändert, bis zu + 2250. feet, etwas gelblich, sehmeckt bitter, ist fact unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol and in Aether. Er ist wasserfreie Milchenure in demselben Zustande, in welchem wir auch die Weinsture kennen. Lässt man sie lange Zeit in Wasser liegen, oder kouht man sie damit, so vereinigt sie sich allmälig damit wieden zu wasserhaltiger Milchaäure. Mit in Wasper, aufgelösten Alkalien vereinigt sie sich fast augenblicklich Ihre Zusammensetzung war die längst bekannte  $= C^6 H^{10} O^5$ .

Lässt man die wasserfreie Milchsäure in Ammoniakgas liegen, so absorbirt sie 1 Aequivales! Ammoniak und verwandelt sich damit in meutrales milchsaures Ammoniak = NH<sup>3</sup> + C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O<sup>5</sup>.

Wird die Milchsäure, nachdem sie ihr Wasser verloren hat, einer Temperatur von + 2500 ausgesetzt, so fängt sie an sich zu zersetzem und Kohlenoxydgas zu entwickeln, anfänglich gemengt mit 4-5 Proc. Kohlensäure, die sich aber nachher allmälig bis zu 50 Proc. vermehrt, aber Kohlenwasserstoff entwickelt sich nicht dabei. Die Zersetzung geht weiter fort und bei + 3000 bleibt nur eine schwarze, verbrennliche Köhle, welche 5 Proc. vom Gewicht der Milchsäure ausmacht.

Lactid.

Andere Producte der trocknen Destillation werden in der Vorlage condensirt, und darwater befindet sich ein krystallisirter Körper, welchen er schon bei seinen ersten Versuchen über die Milchsäure (Jahresb. 1835, S. 219) entdeckte und für

wasserfreie Milchsäure hielt, indem sie durch ź Behandeln mit einer Auflösung von Alkali in dieselbe verwandelt werden kann. Er hat nun die Ì Richtigkeit der Bemerkungen bestätigt, welche ich 1 damals S. 223 machte, dass er nämlich nicht wasscrfreie Milchsäure sei, sondern ein Metamorphoį, l sen-Product davon, dadurch entstanden, dass 2 . Atome Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff in der [# Säure sich zu Wasser vereinigen und C6H8O4 zurücklassen, woraus dieser krystallisirte Körper Ŕ, g',¹ besteht. Er nennt ihn jetzt Lackid. p i

Wird das Lactid der Einwirkung von trocknem Ammoniakgas ausgesetzt, so erwärmt es sich und schmilzt. Das Lactid nimmt aus dem Ammoniak 2 At. Wasserstoff, reducirt es zu Amid und bildet damit das Amid der Milchsäure, welches Pelouze Lactamid nennt, und welches aus NH<sup>2</sup> + C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O<sup>4</sup> besteht, analog den gewöhnlichen Amiden von Sauerstoffsäuren, deren allgemeine Eigenschaften es auch besitzt.

(F

Es ist in Wasser auflöslich und wird daraus je l durch Verdunsten unverändert wieder erhalten. Aus einer Lösung in siedendem Alkohol schiesst es beim Erkalten in farblosen durchsichtigen Krystallen an. Verdünnte Säuren und Alkalien wir-Wird aber seine ken nicht zersetzend darauf. Lösung in Wasser in einem verschlossenen Gefasse über + 1000 erbitzt, so nimmt es die Beý standtheile von 2 At. Wasser auf und verwandelt ļ, sich damit in milchsaures Ammoniumoxyd. Bei der Digestion mit kaustischem 'Alkali oder mit 10 Kalkmilch entwickelt es Ammoniak und in der ø Lösung bildet sich ein milchsaures Salz.

Werden die flüssigen Producte, welche ausser Berzelius Jahres-Bericht XXV. 51

Lacton.

dem Lactid übergehen, wenn der Siedepunkt + 1320 erreicht hat, und das bis dahin Uebergegagene mit ein wenig Wasser vermischt, so scheidet sich ein ölartiger Körper daraus ab, den mu mehrere Tage lang mit Chlorcalcium stehen lässt, und dann rectificirt. Pelouze fand ihn w C10 H18 O5 zusammengesetzt; er nennt ihn Lacion und betrachtet ihn nach der Formel H+C10H160+ zusammengesetzt, aus dem Grunde, weil, ungeachtet Chlorcalcium kein Wasser daraus mehr anszieht, doch dieses auf eine andere Weise (dit aber in dem kurzen Berichte nicht angegeben wor den ist) daraus weggenommen werden kann, s dass er dann = C10 H16 O4 wird, was Pelouse Lactone anhydre nennt.

Dieses letztere ist ein farbloses oder schwed gelbliches, flüchtiges Oel von einem brennenden Geschmack und eigenthümlichem, gewürzhaften Geruch. Siedepunkt ungefähr + 92°. Es ist leichteral-Wasser und löst sich merklich darin auf. Lässt sich entzünden. Es entsteht aus 2 At. Milchsäure dard Verlust von 2 At. Kohlensäure und 2 At. Wasseroder aus dem Lactid durch Verlust von 2 At. Wasser-

Ausser diesen Destillations-Producten werde ein wenig Aceton und ein anderes, riechende in Wasser unlösliches Oel gebildet, welches weniger flüchtig ist als Lacton.

Die Milchsäure, welche aus milchsaurer Kallerde mit Schweselsäure bereitet worden ist, und welche eine Spur von Schweselsäure enthält, sing sehon in einer niedrigeren Temperatur an, zer setzt zu werden, als die davon völlig freie, und sie gibt Kohlenoxydgas ohne eine Einmengung son Kohlensäure.

Die milchsauren Salze von Talkerde, Zinkoxyd und Eisenoxydul enthalten 8 At. Wasser, und scheinen isomorph zu sein. Das Kalksalz enthält 6 Atome, ist schwerlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und wird daraus durch Aether in Gestalt eines krystallinischen Niederschlags erhalten. Das Kupferoxydsalz krystallisirt leicht, zuweilen in blauen und zuweilen in grünen rectangulären Prismen. In beiden Fällen bat es einerlei Form und einerlei Zusammensetzung. Es enthält 2 At. Krystallwasser, die es bei + 120° verliert. Es gibt bei der trocknen Destillation als Rückstand 29,5 Proc. metallisches Kupfer und 3,3 Proc. Kohlenstoff, ausserdem in den flüchtigen Producten 26,2 Proc. Kohlenoxyd und Kohlensäure in Gasform und 44 Proc. flüssiger Stoffe, welche viel Lactid aufgelöst entbalten.

Gobley") hat versucht, Dextrin, Stärke, Rohr- Milchsaure zucker und Gummi, anstatt Milchzucker und Stärke- Kalkerde, aus zucker, zur Milchsäure-Gährung anzuwenden, undu. s. w. bereitet. hat mit allen Milchsäure erhalten. Seine Vorschrift ist: 2 Liter abgerahmte Milch, 14 Liter Wasser, 250 Grammen Dextrin, Stärke oder Rohrzucker, und 200 Grm. Kreide werden zusammen in einem bedeckten Topse an einen Ort gestellt, wo die Temperatur + 25° bis 30° ist, und von Zeit zu Zeit umgerührt. Nach 10 bis 12 Tagen ist die Gährung gewöhnlich vollendet. Bei Rohrzucker ist es erforderlich, dass die Temperatur nahe an -+ 30° erhalten werde, wenn die Masse nicht schleimig werden soll. Mit Stärke erhält man den milchsauren Kalk am reinsten. Die Stärke löst

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 58.

sich allmälig ganz auf. Gummi gährt am schwierigsten zu Milchsäure.

Milchsäure mit den Oxyden des Eisens. Wittstein ') gibt über das milchsaure Eisenoxydul an, dass es in, aus mikroscopischen, blass grünen, geraden, rechtwinkligen Prismen zusammengesetzten Krusten anschiesst. Es löst sich in 12 Theilen siedenden und in 48 Th. Wasser von + 15°. Die Lösung ist blass gelblich gründas Salz ist unlöslich in Alkohol.

Wird die Lösung in der Luft verdunstet, 50 oxydirt es sich höher ohne gefällt zu werden es krystallisirt nicht mehr und gibt einen schmutzig, gelbgrünen, amorphen und durchscheinenden Rückstand, der zerstiesslich ist und sich vollkommen in Wasser wieder auslöst.

Frisch gefälltes Eisenoxydhydrat löst sich bein Erwärmen in der Säure leicht zu einer gelben Flüssigkeit auf, aus welcher Ammoniak das Eisenoxyd vollkommen niederschlägt, aber brauroth, und Kaliumeisencyanid gibt das Vorhandessein von Eisenoxydul zu erkennen. Nach dem Verdunsten bis zur Trockne bleibt eine eben selche gelbgrüne Masse zurück, wie von dem eingetrockneten Oxydulsalze, welche nach Wittstein's Berechnung nach dem relativen Gehalt von Oxyd und Oxydul aus Fe L + 3Fe L + 12H besteht, worin der Wassergehalt 9,10 Proc. beträgt. Es ist sehr zu bezweifeln, dass das Eisenoxydsalz neutral sei, und dann ist der Wassergehalt größer.

Milchsaures Cadmiumoxyd. Lepage ") gibt an, dass milchsaures Cad-

<sup>\*)</sup> Buchn. Repert. z. R. XXXIII, 171.

<sup>\*\*)</sup> Journ. de Ch. Med. X, 10.

miumoxyd in feinen Nadeln anschiesst, welche' sich in 8 - 9 Th. kaltem und 4 Th. siedendem Es krystallisirt jedoch nicht Wasser auflösen. aus der im Sieden gesättigten Lösung beim Erkalten aus, selbst nicht im Laufe von mehreren Tagen, wenn man nicht einige Krystalle hineinlegt oder die Lösung weiter einkocht, bis sich darauf Nadeln bilden; aber dann erstarrt die Flüssigkeit beim Erkalten zu einer Masse von Krystallen.

Aus Brechweinstein ausgefälltes Antimonoxyd fand Lepage in Milchsäure wenig auflöslich.

Scharling \*) hat gezeigt, dass wenn man zer- Buttersäureriebene Kartoffelmasse, aus welcher die Stärke ausgewaschen worden ist, sich selbst überlässt, sie in Gährung kommt und dass sich dabei eine nicht so unbedeutende Menge von Buttersäure bildet, welche daraus auf eine zweckmässige; Weise abgeschieden werden kann. Schubert \*\*) erklärt, dass die Buttersäure am billigsten erhalten werde, wenn man gekochte und zerriebene Kartoffeln mit Käse und Wasser (abgerahmter Milch?) anrührt und sauer werden lässt. Marchand \*\*\*) bat gefunden, dass die Flüssigkeit von sauren Gurken so viel Buttersäure enthält, dass es sich, wenn man sie in einiger Quantität erhalten kann, der Mühe lohnt, daraus Buttersäure zu bereiten, und Larocque+) hat dargelegt, dass mehrere schleimige Pslanzen, z. B. Althäwurzel, Lilienzwiebeln, Quittenkörner, Flohsamen, Schwarzwurzel, Leinsamen und Samen von Trigonella foenu grae-

Gäbrung.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIX, 313.

<sup>&</sup>quot;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 256.

<sup>\*\*\*)</sup> Daselbst XXXII, 506.

<sup>+)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 352.

cum, wenn man sie mit einer gewissen Quantitit Wasser und kohlensaurem Kalk der freiwilliges Verdunstung überlässt, in Gährung kommen, Gase entwickeln und Buttersäure bilden, die sich mit der Kalkerde vereinigt. Er wandte zu seinen Versuchen z. B. 500 Grammen frische oder 334 Gm. trockne Althäwurzel und 4 Liter Wasser an; die Wurzel wurde vorher zerkleinert und die frischt Von Zeit zu Zeit wurde am schnellsten sauer. wurde Kreide zugesetzt, um die gebildete Sinn zu sättigen, was die Gährung beschleunigte. Die Masse entwickelte Gas, welches im Anfange nu Stickgas war, und nachher ein Gemenge von War serstoffgas und Kohlensäuregas. Ueber die dabei angewandte Temperatur ist nichts angegeben wor-Nach 5 bis 6 Wochen war die Gährung vollendet, wo dann nur noch das Zellgewebe übrig war. Alle löslichen Bestandtheile: Zucker, Marnazucker, Schleim, Gummi, Asparagin u. s. w. waren zerstört, und gewisse, z. B. Althäwurzels und Lilienzwiebeln schienen keinen Alkohol 28 Die Lösung enthielt buttersaure und esigsaure Kalkerde, woraus nach dem Verdanstes die Buttersäure durch Destillation mit Schweselsäure erhalten wurde, theils auf dem Destillete schwimmend, theils liess sie sich aus der Lösung durch Sättigen mit Chlorcalcium abscheiden.

Buttersäure. von Chlor darauf.

Ich erwähnte im vorigen Jahresberichte, S. 419, Einwirkung der Untersuchungen von Pelouze und Gélis über die Buttersäure. Zu diesen kommen nu noch einige Versuche über die Einwirkung <sup>de</sup> Chlors auf dieselbe \*).

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 447.

Tropft man in eine, mit wasserfreiem Chlorgas gefüllte Flasche einige Tropfen concentrirter Buttersäure, so bildet sich Salzsäure und die Flasche hekleidet sich im Innern mit kleinen Krystallen, welche Oxalsaure sind, und mit einem zähen Liquidum, welches eine Buttersäure ist, worin 4 Atome Wasserstoff gegen 4 At. Chlor ausgewechselt worden sind. Am besten und ohne Einmengung von Oxalsäure wird diese Verbindung erhalten, wenn man die Buttersäure in ein Rohr mit Kugeln, so wie es bei organischen Analysen zum Auffangen der Kohlensäure in Kalilauge angewandt wird, bringt, und wasserfreies Chlorgas hineinleitet. Setzt man den Apparat dem directen und klaren Sonnenlichte aus, so wird das Chlorgas eben so rasch absorbirt, als es hineinströmt, wie rasch dies auch stattsindet. Aber bald darauf entwickeln sich davon Dämpfe von Salzsäure und nach einiger Zeit wird das Liquidum gelbgrün. Das Einleiten des Chlors muss mehrere Tage lang fortgesetzt werden, ehe es aufhört absorbirt zu werden. Das Liquidum ist dann gelb. Wird es nun in einem Wasserbade zwischen + 80° und 100° erhalten, während ein Strom von wasserfreiem Kohlensäuregas hindurch geführt wird, so dunstet damit das Salzsäuregas weg, während die Chlorbuttersäure zurückbleibt.

Sie ist flüssig, farblos, dickflüssig, schwerer als Wasser, riecht eigenthümlich, etwas nach Buttersäure. Sie lässt sich überdestilliren, wobei jedoch etwas davon zersetzt wird, besonders wenn man dabei den Siedepunkt der Säure überschreitet, indem dann Salzsäuregas entwickelt und der Geruch des Destillats verändert wird. entzündet werden und brennt dann mit grüner Flamme und starker Entwickelung von Salzsäure. Sie-löst sich nicht oder nur unbedeutend in Wasser auf, aber nach allen Verhältnissen in Alko-Sie besteht nach ihrer analystischen Untersuchung aus H+ C8H10Cl+O5. Mit Alkalien vereinigt sie sich zu leichtlöslichen Salzen. Wird sie mit Alkohol und Schwefelsäure vermischt und damit gelinde erwärmt, so bildet sich chlor-buttersaures Aethyloxyd, welches mit Wasser abgeschieden werden kann. Nach der Rectification mit Wasser bildet es ein ätherartig riechendes, ölähaliches Liquidum = Åe C8 H10 Cl4 O3, welches in der Kälte nicht durch eine Lösung von Kali is Alkohol zersetzt wird.

Wird diese Säure längere Zeit der Einwirkung von Chlorgas im starken Sonnenlichte ausgesetzt, so schiessen darin äusserst langsam Krystalle an, bis die Masse zuletzt fest und weiss wird. Wird sie zwischen Papier ausgepresst, dann in Aether aufgelöst und die Lösung langsam verdunsten gelassen, so schiesst sie daraus in geschobenen rhombischen Prismen an, welche bei + 140° schmelzen, und sich darüber ohne eine sichtbare Veränderung sublimiren lassen. Sie sind in Wasser unauflöslich, leicht löslich in Alkohol und Aether, und bestehen aus H + C8H6Cl8O5. Dieser Körper bildet ebenfalls eigenthümliche Salze mit Alkalien, so wie er auch mit Alkohol und ein wenig concentrirter Schweselsäure eine seste Aethyloxyd - Verbindung gibt, welche, wenn man das Gemenge erwärmt, wie ein Oel zu Boden siekt.



Aus ihrer Lösung in dem Gemische von Schwefelsäure mit überschüssigem Alkohol kann sie durch Wasser ausgefällt werden. Sie hat einen ätherartigen Geruch, ist unlöslich in Wasser, aber sehr löslich in Alkohol und Aether, aus denen sie krystallisirt erhalten werden kann.

Pelouze und Gélis nennen die erstere Verbindung Acide butyrique chloré und die letztere Acide butyrique bichloré.

Betrachtet man die Chlor - Auswechselung bei dieser Säure genauer nach der in diesem Jahresberichte an einigen Orten angeführten Ansicht, dass nämlich organische Säuren gepaarte Säuren sein können, und dass der Wasserstoff in dem Paarling derselben durch Chlor ersetzt werden kann, und nimmt man an, dass in der letzteren Säure der Wasserstoff des Paarlings vollständig gegen Chlor ausgewechselt worden ist, so hat man, wenn der Paarling 2 At. Elayl = CH2 gewesen ist, der sich nun aber in 2 At. CCl2 verwandelt hat, als Rest 1 At. Essigsaure = 2C Cl2 + C4H6O3. Wäre diese Ausicht richtig, so ist in der ersteren Säure nur das eine Atom Elayl in CCl2 verwandelt worden, und sie besteht aus 1 At. Essigsäure, gleichzeitig gepaart mit 1 At. Elayl und 1 At. CCl2. Da die Buttersäure so viele Aehnlichkeit in ihrem Geruch mit Essigsäure hat, so wird auch dadurch diese Ansicht unterstützt. Möge dies gelten, für was es gelten kann, bis wir sicherer den Schlüssel für diese interessante Auswechselung des Wasserstoffs gegen Chlor erhalten haben, bei welcher häufig die Krystallform unverändert bleibt und eine grosse Gleichartigkeit in den Eigenschaften beibehalten wird. Butyramid.

Chancel') hat gezeigt, dass buttersaures Acthyloxyd durch kaustisches Ammoniak allmälig in das Amid der Buttersäure verwandelt wird. Mas vermischt den Aether in einer Flasche mit der 5 bis 6 fachen Gewichtsmenge kaustischen Ammoniaks, verschliesst die Flasche und stellt sie bei Seite, 8 bis 10 Tage lang, wobei sich die Aether-Schicht allmälig vermindert und zulett aufgelöst wird. Dann werden in einem Wasserbade ? von der Flüssigkeit ahdestillirt, woraf das Amid, welches Butyramid genannt wordes ist, beim Erkalten daraus anschiesst, wovon durch weiteres Verduasten der Mutterlauge noch mehr erhalten wird.

Die Krystalle sind farblose, durchsichtige, in der Luft unveränderliche Tafeln, von anfangs süsslichem, aber hintennach bitterem Geschmack. Das Amid schmilzt bei + 415° zu einem farblosen Liquidum und kann in höherer Temperatur unverändert sublimirt werden. Es löst sich in Wasser ohne die Bewegung, welche verschiedene buttersaure Salze auf der Oberfläche von Wasser zeigen, und es löst sich viel leichter in warmen als in kaltem Wasser. Es ist auch in Alkohol und Aether leicht auflöslich. Kalte Kalilauge wirkt nicht darauf, aber im Sieden entwickelt sie daraus Ammoniak, indem buttersaures Kali gebildet wird. Es besteht aus NH<sup>2</sup> + C<sup>8</sup>H<sup>14</sup>O<sup>2</sup>.

Butyron.

Chevreul fand, dass bei der trocknen Destillation von buttersaurer Kalkerde ein aromatisches flüchtiges Oel erhalten wird, welches er nicht genauer untersuchte. Diese Untersuchung

<sup>\*)</sup> Comptes rend. 2 Sem. 1844. p. 949.



st nun von Chancel') ausgeführt worden. Reine, wasserfreie, buttersaure Kalkerde, in einer Quautität von höchstens 4 Grammen, gibt, wenn man sie in einem Destillations-Apparate vorsichtig bis zu der Temperatur erhitzt, in welcher sie anfängt zersetzt zu werden, und dann einige wenige Grade darüber erhält, 42-43 Proc. von einem flüchtigen Oel, indem kohlensaure Kalkerde ganz farblos zurückbleibt. Dabei entwickelt sich weder ein Gas, noch Wasser. Wird der Versuch mit einer grösseren Quantität oder in grösserer Hitze ausgeführt, so verkohlt sich die Masse, indem brenzliche Producte und 3-4 Proc. Gase vom Gewicht der Masse gebildet werden. Das flüchtige Oel ist Butyron genannt worden. Es entsteht aus 1 Atom Buttersäure, aus welcher der Kalk 1 Atom Kohlensäure weggenommen hat, und besteht also aus C7H14O.

Aber gleichwie mehrere auf diese Weise hervorgebrachte flüchtige Oele, so ist es ebenfalls gemengt mit Oelen von ungleicher Flüchtigkeit. Bei der Rectification geht ein Theil davon schon unter + 100° über, worauf der Siedepunkt allmälig bis auf + 140° steigt, sich dann bei 145° crbält, bis er sich wieder erhöht auf + 160°. Chancel sammelte besonders auf, was zwischen + 140° und '+ 145° überging, rectificirte es und fing dabei auf, was bei + 144° überging, zur besonderen Untersuchung. Es ist ein farbloses, flüchtiges Oel von eigenthümlichem, durchdringendem Geruch und brennendem Geschmack. Specif. Gew. = 0,83. Erst bei - 94°, d. h. in ein

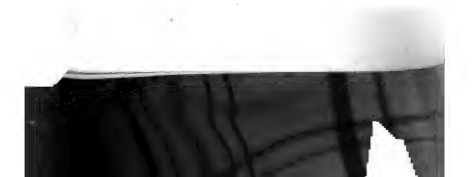
<sup>\*)</sup> Comptes rend. 1844. 1 Sem. S. 1023.

nem Gemenge von fester Kohlensäure und wasserfreiem Aether, erstarrt es krystallinisch. Es färbt sich nicht beim Zutritt der Luft, aber 8

absorbirt allmälig daraus Sauerstoff. Es ist sehr entzündlich und verbrennt mit klarer Flamme Bei Berührung mit Chromsäure fängt es sogleich Feuer. Es ist unlöslich in Wasser, aber es mischt sich nach allen Verhältnissen mit Alkohol. Die Analyse wies vollkommen die Zusammensetzung aus, welche aus seiner Bereitungsweise folgt.

Butyron mit

Wird das Butyron mit seinem gleichen Volum Salpetersäure. Salpetersäure von gewöhnlicher Stärke vermischt, so schwimmt es oben darauf und färht sich tie roth. Beim gelinden Erwärmen greift es die Sint mit solcher Heftigkeit an, dass die Masse über steigen würde, wenn man nicht das Gesiss sogleich von der Kapelle nimmt. Geschieht der Versuch in einem Kolben mit Gasableitungsroht, und wird das Gas damit in Wasser-eingeführt, so sammelt sich auf diesem ein ätherartiger Körpe an, welcher den Geruch des Buttersäure-Aethen Sobald die Einwirkung der Säure beendel und das Butyron aufgelöst worden ist, wird die saure Flüssigkeit mit einer grossen Quantität Wasser verdünnt, wodurch sich ein ölartiger Körper daraus abscheidet, der sich zu Boden setzt. Er ist eine Verbindung von einer der Säuren de Stickstoffs, welche er Acide butyronitrique nennt, was mit Butyron-Salpetersäure oder mit butyron. salpetriger Säure übersetzt werden kann. Sie wird durch Waschen mit Wasser gehörig von Salpetersäure befreit. Sie ist ein gelbes, öläbnie ches Liquidum, welches selbst noch nicht bei - 940 erstarrt. Sie besitzt einen gewürzhaften Ge-



ruch und einen starken, süsslichen Geschmack, lässt sich entzünden und verbrennt mit rother Flamme, sinkt im Wasser unter und ist unlöslich darin, aber lässt sich nach allen Verhältnissen mit Alkohol vermischen.

Sie bildet mit Salzbasen eigenthümliche Salze, welche bei sehr gelinder Erhitzung detoniren.

Sie besteht aus C7H16N2O7, was zufolge der Zusammensetzung ihrer Salze = 2H + C7H 12N2O5 ist. Dass sie eine von den Säuren des Stickstoffs enthält, ist klar. Chancel betrachtet sie als Butyron, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 1 Aequivalent N ersetzt worden ist. Dass diese metaleptische Ansicht unannehmbar sei, ist leicht einzusehen, insbesondere da sie, ausser der unwahrscheinlichen Substituirung von 1 Aequivalent gegen 5 andere, keine Rechenschaft von der Verwandlung des Butyrons in eine Säure gibt. Es ist jedoch nicht leicht zu entscheiden, ob sie Salpetersäure oder salpetrige Säure enthält. In dem ersten Falle ist das Saure darin C7H12 A. und in dem letzten ist es = C7 H12 O2 N. Vielleicht ist das Letztere wahrscheinlicher und dieser Körper mehr als eine Doppelsäure zu betrachten, als wie eine gepaarte Säure, weil sie 2 Atome Wasser enthält und, wenn sie mit Basen gesättigt wird, 1 Atom Basis aufnimmt, ohne dadurch mehr als 1 Atom von dem Wasser zu verlieren. Nimmt sie aber 2 Atome Basis auf, so dass beide Säuren gesättigt werden, so verliert sie auch das zweite. Wir haben mehrere Beispiele von Säuren dieser Art, z. B. die Succinschweselsäure und Leimzuckersalpetersäure. In diesem Falle bestehen die

Salze mit 1 Atom Basis aus  $\dot{H}C^7H^{12}O^2 + \dot{R}\ddot{R}$  und die mit 2 Atomen Basis aus  $\dot{R}C^7H^{12}O^2 + \dot{R}\ddot{R}$ .

Das Kalisalz wird erhalten, wenn man zu einer Lösung der Säure in Alkohol eine Lösung von Kalihydrat in Alkohol tropft, wobei die Flüssigkeit gelb wird und anfängt Krystalle abzusetzen, bis sie sich ganz mit diesen angefüllt hat. Man lässt dann die Masse abtropfen und wäscht das Salz mit Alkohol. Es bildet kleine, schön gelbe Krystallblätter, welche dem Formylsuperjodid ähnlich aussehen und welche beim Erwärmen detoniren, ehe sie noch die Temperatur + 100° erreicht haben. Das Salz löst sich in seiner 20 fachen Gewichtsmenge kalten Wassen und besteht aus HC7H12O2+KN. Wie es sich beim Hinzufügen von noch 1 Atom Kali verhält, ist nicht untersucht worden.

Das Bleioxydsalz schlägt sich mit gelber Farbe nieder, wenn man die Lösung des vorhergehenden Salzes in Wasser mit essigsaurem Bleioxyd vermischt. Es enthält 2 Atome Bleioxyd und ist wasserfrei.

Das Kupferoxydsalz wird mit schmutzig grüner Farbe niedergeschlagen.

Das Silberoxydsalz schlägt sich amorph mit gelber Farbe nieder, welche, rasch in Violett übergeht. Es ist bis zu einem gewissen Grade in kaltem Wasser auflöslich und wird durch freiwillige Verdunstung krystallisirt erhalten. Es enthält dann 2 Atome Silberoxyd und ist wasserfrei. Es löst sich in noch grösserer Menge in warmem Wasser; aber wird diese Lösung gekocht, 60 schlägt sich 1 Atom Silberoxyd nieder und ass

der siedend heiss filtrirten Flüssigkeit schiesst ein Salz mit nur I Atom Silberoxyd an = HC7H<sup>12</sup>O<sup>2</sup> + Åg Ä.

Wird das Butyron mit Phosphorsuperchlorid Chlorbutyron. destillirt, so nimmt der Phosphor daraus 1 Atom Sauerstoff und die Bestandtheile von 1 Atom Wasser weg und das Sauerstoffatom wird durch 1 Aequivalent Chlor ersetzt. Aber dies geschieht sehr schwierig, und das Uebergehende muss viele Male zurückgegossen werden, um diese Veränderung zu vollenden. Diese Verbindung hat den Namen Chlorbutyron erhalten. Sie ist ein farbloses, flüchtiges Oel von eigenthümlichem, durchdringendem Geruch. Siedepunkt = + 116°. Sie lässt sich entzünden und verbrennt mit einer klaren, an den Rändern grünen Flamme. schwimmt auf dem Wasser und löst sich nicht darin auf. In Alkohol ist sie dagegen nach allen Verhältnissen auflöslich und diese Lösung wird nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt. Chancel gibt für ihre Zusammensetzung die Formel C14H26Cl2, aber die Analysen haben dafür zu viel Kohlenstoff und zu wenig Chlor gegeben. Sie ist wahrscheinlich ein unvollendetes Präparat.

In einer späteren Abhandlung ) hat Chancel eins von den Destillationsproducten beschrieben, welches erhalten wird, wenn man die buttersaure Kalkerde iu grösserer Menge einer rascher gesteigerten und stärkeren Hitze aussetzt, wodurch der Rückstand verkohlt wird. Das Ueberdestillirte enthält dann, ausser Butyron und ein noch weni-

Butyral.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. de Pharm. et de Chem. VII, 113.

ger flüchtiges Oel, ein anderes, viel flüchtigeres Oel, welches er zum Gegenstande einer Untersuchung gemacht hat, und welches er Butyraldehyd genannt hat, abgekürzt zu Butyral, um damit auf die Aehnlichkeit in seinem Verhältniss zur Buttersäure mit der des Aldehyds zur Essigsäure hinzudeuten.

Das von den flüchtigen Oelen, welche erhalten wurden, bei der Rectification zuerst Uebergehende wird von Neuem destillirt, indem man das zuerst Ueberdestillirende aufsammelt, bis man ein flüchtiges Oel hat, welches +95° Siedepunkt hat, und welches das Butyral ist. Es ist ein klares, farbloses flüchtiges Oel, von einem durchdringenden Geruch, stechenden Geschmack und einem specisischen Gewicht von 0,821 bei + 220. Sein Sicdepunkt ist unveränderlich + 950. Es ist brennbar. Das specifische Gewicht seines Gases wurde = 2,61 gefunden, nach der Rechnung, wenn die Condensation auf 4 Volumen stattfindet, würde es = 2,512 seyn. Es ergtarrt nicht bei - 940, lässt sich mit Alkohol, Amylalkohol und Aether nach allen Verhältnissen vermischen. Chlor und Brom wirken hestig darauf ein mit Entwickelung von Wasserstoffsäuren. Salpetersäure, selbst verdünnte wird dadurch zersetzt. einigt sich nicht mit Ammoniakgas, und kaustisches Ammoniak wirkt nicht darauf. Inzwischen ist die Vereinigung mit Ammoniak und im Allgemeinen mit kaustischem Alkali ein Hauptcharacter für die Körper, welche in die Klasse der Aldehyde gehören, indem sie dabei zerstört werden und Salze bilden, wodurch sich also das Butyral bestimmt von den Körpern dieser Klasse un1

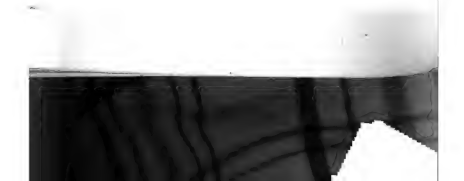
terscheidet, so dass es denselben nicht zugezählt werden muss. Es wurde aus C<sup>8</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup> zusammengesetzt gefunden, was Chancel = H + C<sup>8</sup>H<sup>14</sup>O aufstellt, so dass es das Hydrat von dem Oxyd des Buttersäure-Radicals sein würde. Aber er hat keinen Versuch angeführt, welcher fertig gebildetes Wasser darin ausweist. In dieser Zusammensetzung fehlen 2 At. Sauerstoff, um wasserhaltige Buttersäure zu sein, und zuerst führt er an, dass es durch gewisse oxydirende Körper in dieselbe verwandelt werden könne, am Ende aber bemerkt er, dass er durch Mangel an Material verhindert worden sei, dies durch Versuche darzulegen.

Helmholtz\*) bat einige Versuche über die Faule Gährung. Fäulniss angestellt. Er verfuhr so, dass jorganische Körper: Weinmost, Leimlösung, Theile von Thieren oder Fleischstücke unter Wasser, in einem Kolben eingeschlossen bis zum Sieden erhitzt wurden, um den Sauerstoff aus der darin enthaltenen Luft aufzunehmen, und um möglicherweise darin erhaltene Eier von Infusionsthicren oder Samen für Schimmel zu zerstören. Beim Erkalten wurde die sauerstofffreie Luft darin durch Luft ersetzt, welche vorher durch ein glühendes Glasrohr gegangen war. Wie lange sie auch mit einer solchen Luft, welche ausserdem von Zeit zu Zeit erneuert wurde, durch Luft, die ebenfalls durch ein glühendes Glasrohr gegangen war, in Berührung gelassen wurden, so entstand doch keine Fäulniss im Laufe von 8 Wochen im wärmsten Sommer. Aber sobald sie einer Luft ausge-

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 420.

setzt wurden, welche nicht so erhitzt worden wit, so fingen sie in wenig Tagen an zu faulen. Er schliesst daraus, dass die Lust etwas mitsuhn, was die Faulniss veranlasst, und dass dieses zer stört werde, wenn man die Luft bis zu einen gewissen Grade erbitzt (Vgl. Schwann's Versuche, Jahresb. 1839, S. 400). Aber wenn a ähnliche Körper in ein cylindrisches Glas legt. dann dieses luftdicht mit Blase überband, m nun mit seinem Inhalt auf = 100° erhitzte, # dass die Fäulniss veranlassenden Samen, welch die Lust mitsühren konnte, zerstört oder krastle werden mussten, so entstand, wenn dieses Gle umgekehrt mit der Blase nach unten in eine w dere ähnliche Vermischung, die mit dem Lul kreise in völliger Berührung gelassen wurde, de Fäulniss zuerst in der äusseren Masse, und sie pflanzte sich dann endosmotisch durch die Blat zu dem Inhalt des umgekehrten Glases fort, # dass dieser auch in Fäulniss kam, aber nicht de selbe Ansehen erhielt, sondern fester blieb, w der in dem äusseren Gefässe, welcher dem Eiflusse der durch die Luft mitgetheilten Eier ud Samen für Infusionsthiere und Pflanzen, welch der niedrigsten Stufe der Organisation angehöres ausgesetzt war. Er schliesst daraus, dass de Fäulniss und Gährung im Allgemeinen ihren o sten Ursprung nur von diesen Eiern und Sans haben, dass sie aber, einmal begonnen, sie fortsetzen, ohne deren Einfluss dann weiter nithig zu haben.

Gay-Lussac's Versuche, bei denen de Gährung in luftleerem Traubensaft, welcher un ter einer mit Quecksilber gefüllten Glocke ausge-



presst worden war, dadurch erregt wurde, dass er mit einem elektrischen Strom ein wenig Sauerstoffgas und Wasserstoffgas in dem Saste entwiekelte, glückte Helmholtz nicht, der auch auf den Grund seiner theoretischen Ansicht glaubt, dass sie nicht glücken könnten.

In allem diesem liegt Etwas, was sehr wahrscheinlich aussieht und was im hohen Grade verdient, durch zweckmässige Versuche geprüst zu werden.

Riegel") hat beobachtet, dass Wasser, welches für andere Zwecke mit Schwefelwasserstoffkünstlich hervon Zeit zu Zeit gesättigt und im Uebrigen sich selbst überlassen worden war, im Laufe von 2-24 Monat auf dem Boden einen schmutzig weissen, gelatinösen Körper abgesetzt hatte, welcher die Gestalt und das Ansehen der Glassfüssigkeit im Auge hatte, und dessen Aehnlichkeit mit dem Baregin aus den heissen Schweselwassern in den Pyrenäen ihm auffiel. Er wusch ihn gut aus und betrachtete ihn unter einem zusammengesetzten Mikroscope, aber er erkannte nicht die geringste Spur von organisirtem Gewebe darin. war geruch - und geschmacklos und trocknete zu einer hornähnlichen Masse ein. Er war in kaltem Wasser wenig oder nicht auflöslich, etwas mehr in siedendem. Er schmolz nicht beim Erhitzen, aber er gab bei der trocknen Destillation Kohlenwasserstoffgas, Kohlensäuregas, Stickgas, und kohlensauren Ammoniak. Er löste sich in Kalihydrat auf und wurde durch Säuren daraus wieder abgeschieden. Seine Auflösung in siedendem Wasser gab mit concentrirter Schweselsäure und

ſ.

į

i

ı,

ĸ

ŝ

vorgebracht.

<sup>\*)</sup> Jahrb, für pract. Pharm. VII, 364.

Essigsäure einen weissen Niederschlag; Bleiessig bildete allmälig einen flockigen, salpetersaures Silberoxyd eine braunen und Galläpfel-Infusion sogleich einen Niederschlag. Alle diese Umstände stimmen mit dem überein, was vom Baregin angegeben worden ist. Diese Beobachtung verdient wiederholt und genauer studirt zu werden. ihre Bestätigung ist von grosser theoretischer Wichtigkeit.

Idrialin, Idryl

Bödecker') hat unter Wöhler's Leitung eine und Idryloxyd. schwarze Masse untersucht, welche Stupp genanst wird, und welche man zu Idria erhält bei der Destillation der bituminösen Quecksilbererze zur Gewinnung von Quecksilber, welches in Kugeli überdestillirt, gemengt mit dem Stupp. Der Stupp wurde mit Alkohol ausgekocht, welcher dann beim Erkalten einen krystallinischen Körper absetzte, der abfiltrirt wurde. Dann wurde der Alkohol abde stillirt und der Rückstand mit concentrirter Essigsäure gekocht, welche daraus einen Körper auflöste, der daraus beim Erkalten in Krystallen anschoss. Diese wurden durch wiederholte Umkry. stallisirungen mit Alkohol gereinigt. Er bekan den Namen Idryl.

Es bildet eine lockere Masse von Krystallschuppen, welche ins Gelbgrüne schimmern und welche kaum Geruch und Geschmack haben. Es schmilzt bei + 860 und erstarrt bei + 760 zu einer concentrisch strahligen, krystallinischen Masse, welche fast farblos ist. Darüber hinaus erhitzt sublimirt es sich vollständig in feinen klei-

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 249. Ann. der Chem. und Pharm. Lll, 100.



nen Blättern, eine lockere und schön irisirende Masse bildend. Es ist unauflöslich in Wasser, bei gewöhnlicher Temperatur auch wenig löslich in Alkohol, Aether, Terpenthinöl und in Essigsänre; aber es löst sich darin beim Kochen bedeutend auf, und schiesst daraus beim Erkalten an, so dass eine gesättigte Lösung erstarrt. Diese Lösungen zeigen selbst von sehr wenigen abgesetzte Krystallschuppen ein schönes blaues Irisiren. Von Schwefelsäure wird es mit goldgelber Farbe aufgelöst, wodurch es sich von dem Idrialin unterscheidet, welches sich mit blauer Farbe darin auflöst. Das Idryl wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden		ome	Berechnet
Kohlenstoff	94,568	3	42	94,75
$\mathbf{W}$ asserstoff	5,458	2	28	5,25
	100.027	•		

1

申な

Das Idrialin wurde durch Verbrennung analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	91,828	42	91,990
Wasserstoff	5,299	28	5,094
Sauerstoff	2.873	1	2,916.

Es ist also ein Oxyd vom Idryl = C<sup>42</sup>H<sup>28</sup>O. Bisher betrachtete man es als sauerstofffrei. Sein Name muss nun in Idryloxyd verändert werden. Versuche um das Idryloxyd zu Idryl zu redneiren, wollten nicht glücken. Inzwischen kann kein Zweifel sein, dass es daraus entstanden ist, indem das Quecksilbererz kein Idryl enthält, aber wohl Idryloxyd. Die Lösung des Idryls in Schwefelsäure gibt, wenn man sie mit Wasser verdünnt



und dann mit kohlensaurem Baryt oder Bleioxyl sättigt, ein in Wasser lösliches Salz von einer gepaarten Schwefelsäure, welche vielleicht Schröt ter's Idrialinschwefelsäure ist.

Der Stupp enthält noch einen anderen krystlisirenden Körper, welcher daraus nebst dem lörst durch Alkohol ausgezogen wird, der sich aber beim Erkalten daraus abscheidet, während da Idryl darin aufgelöst bleibt. Er bildet kleine gelk Blättchen, welche erst über + 100° sehmelzen, und welche sich viel weniger leicht, als das Idryl is siedendem Alkohol und Essigsäure auflösen. Er fängt an zu sublimiren, ehe er schmilzt, und lös sich in concentrirter Schwefelsäure mit braunt ther Farbe auf. Aus Mangel an Material konst nur eine Analyse gemacht werden, die gab:

Kohlenstoff 93,654
Wasserstoff 5,666
99,320.

Producte der Einwirkung einer höheren per untersucht, welcher sich beim Braunrösten Temperatur verschiedener unserer Nahrungsmittel bildet, und auf organische welcher häufig in geringer Menge einen augenehmen Geschmack derselben verursacht. Er nenst ihn Assamar, von assare, braten oder rösten und amarus, bitter. Er wird von Thier-und Pflanzenstoffen gleich beschaffen hervorgebracht von gewissen leichter und von anderen schwieriger. Zu seinen Versuchen wandte er nur dünst Scheiben von Waizenbrod an, welche in gelister aber anhaltender Hitze auf einer Metallplatte bis zu Schwarzbraun geröstet, dann sogleich in

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 1.

.

einem warmen Mörser zu einem feinen Pulver zerstossen und mit kaltem, wasserfreien Alkohol ausgezogen wurden. Die erhaltene gelbe Lösung wurde im Wasserbade bis zur Syrup-Consistenz abdestillirt, dann ein wenig Wasser hinzugefügt und der Rest von Alkohol davon abgedunstet. Die zurückgebliebene Wasserlösung setzte in der Ruhe nach einigen Stunden ein wenig Fett ab, von dem sie abfiltrirt wurde. Darauf wurde sie mit einer Portion Kalkmilch vermischt und bis nahe zum Sieden erhitzt, wodurch sich ein brauner Niederschlag daraus abschied, worauf wasserfreier Alkohol in kleinen Portionen nach einander hinzugesetzt und durch Umschütteln vermischt wurde, bis sich ein milchiger Niederschlag zeigte, der bald nachher zusammenbackte. Das Gemisch wurde nun unter Umrühren erhitzt, bis sich dieser Niederschlag wieder aufgelöst hatte. Das Zusetzen des Alkohols in ähnlicher Art und das Erhitzen der Flüssigkeit bis zum Wiederauflösen des Gefällten wurde so lange fortgesetzt, bis sich zuletzt das Ausgefällte nicht wieder beim Erhitzen auflösen liess, sondern klebend an dem Glase festhaftete. Dann liess er die Flüssigkeit erkalten und sich klären, wobei sie mehr von dem Niederschlage absetzte.

Die Absicht dabei war, Zucker und andere, ausser Assamar aufgelöste Stoffe mit Kalkerde zu in Alkohol unlöslichen Verbindungen zu vereinigen und sie als solche durch diese Behandlung abzuscheiden.

Jetzt wurde der Alkohol abdestillirt und der Syrup concentrirt und dieser von Neuem mit Alkohol verdünnt, welcher ihn wieder fällte. Dieselbe Behandlung wurde so oft wiederholt, his nach der Verdunstung des Alkohols ein Symp erhalten wurde, der durch Alkohol nicht mehr gefällt wurde, wenn man ihn darin auflöste. Die Lösung in Alkohol wurde dann mit Aether, de nicht wasserfrei zu sein braucht, vermischt, bis sich dadurch kein Zuckerkalk mehr absetzte, mit sich auch ein wenig Assamar abschied. Nach den Abgiessen der geklärten Lösung wurde der Nie derschlag mit wasserfreiem Alkohol gewaschen, worin sich das gefällte Assamar wieder auflösk mit Zurücklassung des Zuckerkalks. sung in Alkohol wurde mit der ätherhaltigen Flissigkeit vermischt und im Wasserbade destillit. bis sich davon nichts mehr verflüchtigte, woh das Assamar in Gestalt eines weichen, aber in ier Kälte erhärtenden, bernsteingelben Extracts 18rückblieb. Es ist geruchlos, schmeckt rein bitter aber nicht unangenehm, erweicht und schmilt beim Erhitzen, erstarft aber und zerspring bei starker Abkühlung. Es verändert sich leicht durch zu starke Erhitzung, indem es dabei rer-Es zerfliesst in der Lust und löst kohlt wird. sich nach allen Verhältnissen in Wasser. In Spiritus zersliesst es, bevor es sich darin auslöst. B löst sich, wie wir gesehen haben, in wasserfreich Alkohol und wird aus einer gesättigten Auflösung in demselben durch einen binreichenden Zust von Aether wieder abgeschieden, wo es dann ei gelbes Magma an dem Glase bildet. Aether list nichts davon auf. Es schwärzt sich durch cor centrirte Schwefelsäure, oxydirt sich mit Salpe tersäure, reducirt Gold aus Goldchlorid und Silber aus salpetersaurem Silberoxyd, wirkt aber



licht auf zweisach-chromsaures Kali. Es wird sicht durch Metallsalze gefällt, selbst nicht durch neutrales oder basisches essignaures Bleioxyd. Alkalien, alkalische Erden, Liquor silicum, Gallinfel-Infusion und Leimlösung wirken nicht darauf.

Ich führte im vorigen Jahresberichte, S. 487, Methyloxydan, dass das flüchtige Oel aus der Gaultheria pro-verbindungen. Spirylsaures cumbens dem grössten Theile nach aus spirylsau- Metbyloxyd. rem Methyloxyd besteht, eine Thatsache die von Cahours dargelegt worden ist. Er hat jetzt seine Versuche darüber mitgetheilt '), aus denen Folgendes ein Auszug ist.

Gaultheria procumbens ist ein Strauch, welcher in grosser Menge in New-Jersey wächst, woselbst das Oel daraus destillirt wird, welches angefangen hat in den Handel zu kommen, unter dem Namen Oil of Wintergreen, und das wegen seines angenehmen Geruchs zu Parfümerien angewandt worden ist. Das Oel ist insbesondere in den Blumen enthalten, aus denen es mit Alkohol ausgezogen werden kann, so dass es also nicht zu denen gehört, welche erst bei der Destillation gebildet werden, wie z. B das Bittermandelöl.

So wie es im Handel vorkommt, ist es gelb; es wird aber durch Rectification farblos. Es enthält eine geringe Portion von einem anderen, schon angeführten, sauerstofffreien, flüchtigen Oele, welches flüchtiger ist. Das Oel fängt an zu sieden bei + 2000, worauf der Siedepunkt allmälig auf + 2220 steigt, und dann stationär wird. Sammelt man für sich auf, was bis zu dem Siedpunkte von 2220 übergegangen ist, so enthält dieses al-



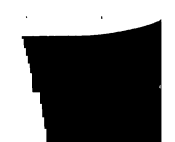
<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys. X, 327.

les das sauerstofffreie Oel, und auf dieses selgi dann reines spirylsaures Methyloxyd.

Von 2 Theilen Spirylsäure, 2 Th. wasserfreien Alkohol und 1 Th. concentrirter Schweselsium hält man, wenn man sie zusammen destillir d den Aether aus dem Destillate durch Chlomium abscheidet, dieselbe Verbindung, sowoll Betreff der Zusammensetzung als auch der Erchaften.

s hat einen angenehmen, starken und lange 'enden Geruck und einen erwärmenden, 🗝 hen Geschmack. Sein specif. Gewicht ist bei + 10°. Siedepunkt = + 222°. Specil in Gasform nach dem Versuche = 5,49 schnet nach einer Condensation zu 4 Vol. = 5,32. Es löst sieh bie zu einem ge rade in Wasser, so dass dieses davos nd Geschmack bekommt. Wird diest it einigen Tropfen von einem Eisen rmischt, so färbt sie sich schwach vie t einem geringen Ueberschuss an Acre Farbe sehr reich und tief, woderch rt in einer reinen Anslösung leicht Es löst sich ınd zu erkennen ist. 'iältnissen in Alkohol, Aether und Wurde zusammengesetzt ge-

Gefunden	Atome	Berechnet
Natürl. Künstl.		
53,13 63,07	16	63,15
5,58 5,38	16	5,26
1,49 31,56	6	31,59
10 N 5		_
erbindung	gibt	bei der <sup>De.</sup>



Wasser, welches Holzalkohol aufgelöst enthält, and ein Kalisalz, dessen Säure nach dem Ausfällen daraus mit Salzsäure die Eigenschaften und Zusammensetzung der Spirylsäure hat, wodurch also die Identität des natürlichen Aethers mit der des hünstlichen vollkommen dargelegt worden ist. Legt man Kalium in kleinen Portionen nach einander in diese Aetherart, so entwickelt sich ein Gas und die Masse erstarrt, selbst wenn sie bei + 100° erhalten wird, und bald darauf tritt ein Punkt ein, wo sie sich entzündet, ungeachtet aller Sorgfalt um dies zu vermeiden, indem eine reichliche schwarze Masse zurückbleibt.

Ich erwähnte beim spirylsaurem Aethyloxyd, dass die Spirylsäure in dieser Verbindung Basen sättigt, ohne das Aethyloxyd zu verlieren. selbe ist der Fall mit dem Methyloxyd. Oxyde spielen, wenn eine stärkere Basis hinzukommt, in Verbindung mit der Spirylsäure nur die Rolle eines Paarlings. Wir haben bereits schon ein solches Beispiel in dem phosphorsauren Aethyloxyd, mit dem Unterschiede, dass in dem letzteren sich das Aethyloxyd nicht einmal durch Wasser von der Phosphorsäure abscheidet und sich auch nicht durch Kali im Ucberschuss austreiben lässt, was dagegen mit den Aetherarten der Spirylsäure stattfindet, aus deren neutralen wasserhaltigen Verbindungen mit Bason sich das Aethyloxyd oder das Methyloxyd durch eine gewisse Erhitzung austreiben lässt. Man sollte fast sagen können, dass das Aethyloxyd oder das Methyloxyd die Rolle einer Basis spielt, so lange die Verbindung frei ist, dass sie aber, so bald eine

unorganische Basis hinzukommt, ihren Platz wechseln und den eines Paarlings einnehmen, welches sie, so bald die stärkere Basis durch eine Säure weggenommen wird, wieder verlassen, um von Neuem die Stelle einer Basis einzunehmen, dem der spirylsaure Aether wird durch Säuren mit allen seinen primitiven Eigenschaften wieder ausgefällt.

Cahours nennt die Salze, in welchen die Methyloxyd der Paarling ist, Gaultherate, eine Benennung, welche wir nicht annehmen künnen; wir wollen sie anstatt dessen methyloxyd-spirylsaure Salze nennen.

Das Kalisalz wird erhalten, wenn man eine starke Lösung von Kalibydrat, welches frei von kohlensaurem Kali sein muss, mit spirylsauren Methyloxyd, im geringen Ueberschuss hinzugesetzt, schüttelt, wobei sich das Salz in perlmutterglinzenden Blättern abscheidet. Nachdem das Liquidum abgetropft ist, wird die Salzmasse mit einer sehr geringen Quantität eiskalten Wassers gewe schen und dann zwischen Löschpapier ausgepresst. Darauf wird es in wasserfreiem Alkohol aufgelöst, welcher kohlensaures Kali ungelöst zurück lässt, wenn dieses eingemengt war, und die Losung der Verdunstung im luftleeren Raume überlassen, wobei das Salz darans in feinen, des Amianth höchst ähnlichen Nadeln anschiesst. Dis Salz ist leicht löslich in Wasser, und wird e noch feucht erhitzt, so geht Holzalkohol darass weg, während spirylsaures Kali zurückbleibt. Dis krystallisirte Salz entbält 1 Atom Wasser auf 2 At. Salz.

Das Natronsalz verhält sich ganz ähnlich wit



das Kalisalz, aber es ist nicht völlig so leicht löslich.

Das Barytsalz schlägt sich, wenn man den Aether, einen Tropfen nach dem anderen, in gesättigtes Barytwasser eintropft, so lange sich dabei noch ein Niederschlag bildet. Ist das Barytwasser warm, so bleibt ein kleiner Theil in der Lösung zurück, der sich dann beim Erkalten in Krystallschuppen absetzt. Es enthält 1 At. Krystallwasser.

Die Salze von Bleioxyd, Kupferoxyd und Quecksilberoxyd werden durch doppelte Zersetzung mit dem Kalisalze niedergeschlagen.

Die Spirylsäure hat in dieser Verbindung die- Brom- und selbe Neigung, Wasserstoff gegen Brom zu 1 und Chlorspiryl-2 Aequivalenten auszuwechseln, wie wir dies im Methyloxyd. Vorhergehenden, S. 483, von der freien spiryligen Säure gesehen haben, und sie gibt dadurch einigen Grund zu der Vermuthung über die Säure, welche in der Spirylsäure mit Kohlenwasserstoff gepaart ist. Ich will zuerst die Thatsachen und dann die Erklärung davon angeben, welche ich für jetzt als die am wenigsten unwahrscheinliche halte.

Setzt man Brom in kleinen Quantitäten nach einander zu wasserfreiem spirylsaurem Methyloxyd, so entwickelt sich Wärme und Bromwasserstoffsäure. Wenn die Masse dann beim Erkalten erstarrt, so hört man mit dem Zusetzen von Brom auf. Dabei geschieht ganz dasselbe, wie bei der spiryligen Säure. Ist kein Ueberschuss von Brom hinzugekommen, so erhält man eine krystallisirende Verbindung, worin 1 Aequivalent Brom ausgewechselt worden ist. Bei einem Ue-

berschusse an Brom bildet sich im Verhältnisse zu diesem eine andere Verbindung, in welcher 2 Aequivalente Wasserstoff gegen 2 Aequivalente Brom ausgewechselt worden sind, und welcht chenfalls krystallisirt aber um so viel schwere löslich ist, als die erstere, dass beide durch krystallisation geschieden werden können. Man wäscht das Product zuerst mit kaltem und schwachen Spiritus, um es von Bromwasserstoffsäure zu befreien, und dann löst man es in concentrirtem siedende Alkohol auf, worauf beim Erkalten Krystalle von der höheren Bromverbindung daraus anschiesses, von derren noch mehr erhalten werde, wenn mit den Alkohol zur Hälfte abdunatet und den Rück stand der freiwilligen Verdunstung überlässt. Wem sich dann keine glänzende Krystallblätter von der höberen Bromverbindung mehr absetzen, so giess man die Mutterlauge davon ab und überlässt sit sich selbst, worauf dann die niedrigere Bromver bindung allmälig daraus anschieset. werden dadurch gereinigt, dass man sie in we nigem siedenden Alkohol bis zur Sättigung auflöst und beim Erkalten daraus wieder anschiesses Cahours nennt sie Salicylate de me thylène monobromé; wir wollen sie brom-spirgisaures Methyloxyd nennen.

Es schiesst in feinen nadelförmigen, seideglizenden Krystallen an, welche eigenthümlich äther artig riechen, bei + 55° schmelzen und in stärkerer Hitze sublimirt werden können, wobei sich aber immer ein wenig davon zersetzt. Es ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und Acther. Es gibt mit Basen Salse, gleich wie das nicht Brom-haltige spirylsaure Methyl-

oxyd, und beim Erhitzen mit Kali im Ueberschuss gibt es Holzalkohol und bromspirylsaures Kali, aus dem die Bromspirylsaure durch Säuren abgeschieden wird. Von kaustischem Ammoniak wird es allmälig aufgelöst und bildet damit ein bromhaltiges Amid, welches beim Sättigen des Ammoniaks mit einer Säure in weissen Flocken niederfällt, die sich in Alkohol auflösen und beim Verdunsten des Alkehols daraus krystallisiren. Wird aber die Lösung destillirt, so geht zuerst der Ueberschuss an Ammoniak weg, und darauf folgt eine schwefelgelbe Masse, welche in der Vorlage krystallisirt, und welche das Amid der bromfreien Spirylsäure ist = NH<sup>2</sup> + C<sup>14</sup>H<sup>10</sup>O<sup>4</sup>.

Die höhere Bromverbindung wird allein erhalten, wenn man den Aether mit Brom im Ueberschuss behandelt, wodurch darin 2 Aequivalente Wasserstoff gegen 2 Aequivalente Brom ausgewechselt werden. Wie lange man hierauf auch einen Ueberschuss an Brom im Sonnenschein darauf wirken lässt, so geht die Auswechselung nicht weiter. Cahours nennt sie Salicylate de methylène bibromé, bibromspirylsaures Methyloxyd.

Diese Aetherart wird von Brom und von Wasserstoffsäure wie die vorhergehende gereinigt und aus Alkohol krystallisirt erhalten. Beim Erkalten schiesst sie daraus in glänzenden Blättern au, aber bei freiwilliger Verdunstung in Prismen, welche, wenn sie einen Ueberschuss an Brom enthalten, einen Stich ins Gelbe haben. Sie schmilzt bei + 100° und sublimirt sich in etwas höherer Temperatur, ohne alle Zersetzung. Sie ist unlöslich in Wasser, auflöslich in Alkohol und Aether. Sie verhält sich gegen Alkalien und Am-

moniak wie die vorhergehende, und in allen dedurch entstandenen Verbindungen ist 1 Aequivalent Wasserstoff weniger und 1 Aequivalent Brommehr enthalten, als in denen von der vorhergehenden.

Die procentische Zusammensetzung dieser Actherarten ist:

		1.			2.	
	Gefund.	At.	Berechn.	Gefund.	At.	Berecha
Kohlenstoff	41,78	16	41,91	31,19	16	31,36
Wasserstoff	3,11	14	3,05	1,98	12	1,96
Brom	34,30	2	34,06	51,44	4	50,98
Saucrstoff	20,81	6	20,98	15,39	6	15,70
$=C^{2}H^{6}O+C^{$	C14H8B1	<b>20</b> 5	$-\mathbf{C}^2$	H <sub>6</sub> O+C	14 <b>H</b>	6 <b>Br</b> +05.

Chlorspirylsaures Methyloxyd. Das spirylsaure Methyloxyd gibt mit Chlor estsprechende Verbindungen; aber da die erster
schwierig vollkommen rein von spirylsaurem Methyloxyd zu erhalten ist, so machte Cahours
das bichlorspirylsaure Methyloxyd baupsächlich zan
Gegenstande seiner Untersuchung, besonders de
ein Ucberschuss an Chlorgas, selbst im lange fortgesetzten Sonnenschein, auch nicht mehr als 2 Ac
quivalente Wasserstoff gegen Chlor auswechselt.

Das letztere von diesen schiesst aus Alkohol in langen, prismatischen Nadeln an, die bei einem Ueberschuss an Chlor einen Stich ins Gelbehaben, die aber durch Umkrystallisirungen farblos werden. Es schmilzt hei + 1000 und sublimirt sich darüber hinaus unverändert. Es ist unlöslich in Wasser, auflöslich in Alkohol und Acther, und verhält sich gegen Alkalien und Asmoniak den Bromverbindungen völlig analog. Es besteht aus:

` (	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	43,41	16	43,24
Wasserstoff	2,98	12	2,70
Chlor	32,15	4	32,40
Sauerstoff	21,46	6	21,66
= C2H6O+C14H	6CI+O5	•	

Cahours bezeichnet es als eine grosse Sonderbarkeit, dass weder Brom noch Chlor mehr als 2 Acquivalente Wasserstoff auswechseln, and fügt hinzu, dass man annehmen müsse, der Wasseretoff in einem organischen Molekul müsse in einem ungleichen Zustande enthalten sein, in welchem er eine verschiedene Neigung habe ausgewechselt zu werden.

In Folge der dargelegten tiefer eingreifenden Veränderungen mehrerer Aetherarten durch Chlor, z. B. des essigsauren Aethyloxyds, hatte er eine grössere Ausdehnung der Auswechselung als möglich erwartet; aber wenn die Erklärung, welche ich im Vorhergehenden, S. 485, über die Auswechselung des Wasserstoffs gegen Brom in der spiryligen Saure gegeben habe, eine richtige Ansicht enthält, so ist hier das Räthsel gelöst.

Die Spirylsäure ist eine gepaarte Säure, verbunden mit 2 Atomen CH = C10 H6O5 + 2CH. Die Säure darin kann Brenzschleimsäure sein, indem sie deren Zusammensetzung hat, und welcher die Spirylsäure auch in vielen ihrer Eigenschaften ähnlich ist. Die Salzbilder wechseln den Wasserstoff entweder in dem einen oder in beiden Atomen von dem Paarling aus, und das eigentlich Saure in der Verbindung behält alle seine Eigenschaften als Säure. Die Erklärung weist die Richtigkeit von Cahours' Schluss aus, dass Berzelius Jahres - Bericht XXV.

der Wasserstoff in der Säure in zwei verschiedenen Zuständen enthalten sein müsse. Sie ist ausserdem einfach und klar. Ob sie im Uebriges richtig ist, muss die Zukunst ausweisen.

Anilsalpeter-

Wird spirylsaures Aethyloxyd mit rauchender saures Methyl-Salpetersäure behandelt, während man das Gefis von Aussem abküblt, so erhätzt es sich sehr stat, aber es entwickelt sich dabei nur wenig Gas, and die Masse erstarrt bald nachber krystallinisch. Das neue Product ist anilsalpetersaures Methyloxyd. Es wird in siedendem Wasser geschnelzen, um daraus freie Salpetersäure auszuzieles, und dann wird es einige Male in Alkohol angelöst und daraus krystallisiet. Es beitdet dann in sserst feine, gelbliche Nadeln, schmilzt zwisches + 880 und 900, und kann mit Vorsicht m. verändert aublimirt werden. Es löst sich nicht in kaltem Wasser, schmilzt in siedendem und das erkaltende Wasser setzt einige Krystalle davon ib. Es löst sich sehr in siedendem Alkohol auf und die Lösung erstarrt beim Erkelten, wenn sie gesättigt war. Es ist unlöslich in Ammoniak, aber auflöslich in kaustischem Kali. Cahours glaub!, dass es damit Salze bilde, die er aber nicht w tersucht hat. Durch Kochen damit wird es zersetzt, indem Holzalkohol abgeschieden und asilsalpetersaures Kali in der Flüssigkeit gebildet wird. Durch fortgesetzte Einwirkung wird es in ein Gemenge, von anilsalpetersaurem und pikrissalpetersaurem Methyloxyd und zuletzt in Pikrissalpetersäure verwandelt. Es wurde susammen gesetzt gefunden aus:

G	efanden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	48,63	16	48,69
Wasserstoff	3,60	14	3,54
Stickstoff	7,27	2	7,18
Sauerstoff	40,50	10	40,59

= Cº H6 OA + C¹+H8 O+. Wird es in einem wohlverschlossenen Gefässe lange Zeit mit starkem kaustischem Ammoniak digerirt, so löst es sich allmälig, worauf aber 2 bis 3 Wochen hingehen. Die Lösung wird brandgelb und setzt, wenn man sie verdunstet, an den Rändern eine brandgelbe Masse ab, welche in Wasser auflöslich ist, besonders wenn dieses freies Ammoniak enthält. Wird das Ammoniak mit einer Säure gesättigt, so scheiden sich gelbe Flocken daraus ab, die aus einer Lösung in Alkohol in kleinen, gelben, glänzenden Krystallen erhalten werden können, welche sich partiell sublimiren lassen. Sie lösen sich in Alkali auf und werden daraus durch Säuren unverändert wieder abgeschieden. Selbst siedendes Wasser löst sie auf, aber am besten lösen sie sich in Alkohol und Aether auf. Die Lösung in Wasser wird durch Eisensalze kirschroth. Beim Kochen mit kaustischem Kali geben sie Ammoniak, indem sieh das Kali mit der Anilsalpetersäure vereinigt. Sie wurden zusammengesetzt gefunden aus:

. 0	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	45,90	14	46,15
Wasserstoff	3,44	12	3,29
Stickstoff	15,31	4	15,38
Sauerstoff	35,35	8	35,18

= NH<sup>2</sup>N + C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>4</sup>. Sie wären demnach das



erste Beispiel von einem Amid der Salpetersium wiewohl hier gepaart.

Spirylsaures Methyloxyd mit fixen alsen.

Wird spirylsaures Methyloxyd mit kaustische Baryterde destillirt, so erhält man ein flüchtige kalischen Ba- Oel, welches mit Anisol identisch ist, von der weiter unten bei der trocknen Destillation de anissauren Salze die Rede sein soll.

Bernsteinsaures Methyloxyd.

Febling ') hat bernsteinsaures Methyloxyl durch Einleiten von Salzsäuregas in eine beise Lösung von Bernsteinsäure in Holzalkohol ber vorgebracht.

Es schiesst unter + 160 in Krystalles 11 schmilzt bei + 200 und erkaltet dann auf + 16. ehe es wieder erstarrt. Specif. Gewicht = 1,117 bei  $+20^{\circ}$ . Siedepunkt  $=+198^{\circ}$ . wicht in Gasform = 5,24, und nach der Rednung bei einer Condensation zu 2 Vol. = 5,077. Es ist fast nicht löslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und Aether. Es wurde 2050 mengesetzt gefunden aus (C = 75,83):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	49,51	6	49,79
Wasserstoff	6,75	10	6,77
Sauerstoff	43,74	4	43,44
$= C_5H_6O + C_4$	H4O3.		•

Naphtalin. Metamorphosenproducte desselben.

Ich führte im Jahresberichte 1836, S. 437 11dass wenn man Naphtalinchlorür = C10H8Cl 111 einer starken Lauge von kaustischem Kali det trocknen Destillation unterwirft, aus 2 At. Chir rür 1 At. Chlorkalium, 1 At. Wasser und 1 At. von einem neuen Körper + C20 H14 Cl entstehe welcher letzterer ein flüchtiges Oel bildet, di

<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 195.

Laurent Chlorouaphtalas genannt hat. Mit diesem Körper hat Zinin') einige neue Versuche angestellt. Derselbe hat gefunden, dass er sich, wenn man ihn mit seinem doppelten Volum concentrirter Schweselsäure vermischt und in einem Oelbade bis nahe zu + 140° erhitzt, damit vereinigt zu einem durebsichtigen, bräunlichen Liquidum, welches eine gepaarte Dithionsaure ist. Diese Verbindung erhält sich klar, wenn sie erkaltet; wird aber ein wenig Wasser hinzugefügt, so erstarrt sie zu einem butterähnlichen, weissen Körper, der auf einem trocknen Ziegelsteine von dem grössten Theile freier Schwefelsaure befreit werden kann. Die darauf zurückbleibende weisse Masse ist sowohl in Wasser als such in Alkohol auflöslich. Sie schmilzt leicht zu einem bräunlichen Liquidum, welches durch stärkeres Erhitzen zersetzt wird und dabei einen naphtalinartigen Geruch entwickelt. Sie schmeckt säuerlich bitter und zusammenziehend.

Mit Baryterde bildet diese Säure ein in Wasser lösliches Salz, welches in mikroscopischen Nadeln anschiesst und eine matte weisse Farbe hat. Dieses Salz wurde bei + 150° getrocknet und analysirt. Es besteht aus (C = 75,00):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	38,77	20	38,69
Wasserstoff	2,13	12	1,93
Chlor	11,18	2,	11,41
Schwefel	10,31	2	10,37
Sauerstoff	11,95	5	10,92
Baryterde	25,66	1	25,68

<sup>=</sup> Ba $\ddot{S}$  + C<sup>20</sup> H<sup>12</sup> Cl<sup>2</sup>.

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 36.

Das Kalisalz dieser Säure ist achwor lödich, nowahl in Wasser als auch in Alkahol, ud wird in Gestalt einen matten weissen Pulven erhalten.

Das Ammoniumexydealz dagegen ist leicht lilich und wird nicht krystallisirt erhalten. Es gibt
mit schwefelsaurem Kisenoxydul einen weisen,
käseähnlichen, mit salpetersaurem Bleiaxyd eine
weiseen, pulverförmigen, in Wasser wenig aflöslichen, und mit salpetersaurem Silberoxyd einen weissen, käseähnlichen Niederschlag. Itt
Kupferoxyd gibt die Säure ein bläuliches, leicht
lösliches Salz.

Mit Laurent's Chloronaphtalèse = C<sup>90</sup>H<sup>16</sup> (Jakresbericht 1837, S. 35%) bekam Zinin unter denselben Umständen eine, der vorhergehenden Süure in den Eigenschaften ähnliche gepaarte Dithionsäure, deren Barytsals nusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	<b>34,92</b>	20	34,82
Wasserstoff	1,49	10	1,45
Chlor	20,57	4	20,55
Schwefel	9,59	2	9,34
Saverstoff	11,36	5	11,63
Baryt	22,07	1	22,21

 $= \dot{B}a \ddot{S} + C^{20} H^{10} Cl^2.$ 

Die Salze dieser Säure von Kali und von Beryt sind schwerlöslich und geben beide seise weisse, silberglänzende Nadeln. Das Ammoniamoxydsalz ist leicht löslich. Das Silbergalz ist schwer löslich und wird in glänzenden Blätten krystallisirt erhalten. Diese Säuren haben keise Namen erhalten. Sie entstehen dadurch, dass

Aequivalent Wasserstoff aus der Chlorverbinlung sich auf Kosten der Schwefelsäure oxydirt, vodureh die Dithioneäuse gebildet wird, und sie assen voraussehen, dass die Reihe von Chlorüen mit zusammengesetztem Radical, welche aus len Chlorverbindungen des Naphtalins auf verchiedene Weise hervorgebracht werden, ähnliche gepaarte Dithionsäuren bilden werden.

Ich führte im Jahresberichte 1844, S. 348, Destillationsn der Kürze einige Untersuchungen von Wöhler Producte der Chinasaure. iber die Metamorphosen-Producte des Chinons ın. Die darüber angestellten Versuche sind nun susführlich mitgetheilt worden \*).

Wird Chinasaure der trocknen Destillation unerworfen, so fängt sie bei + 2800 an, unter fortwährendem Sieden gelb und braun zu werden, indem sich Wasser und ein mit blassblauer Flamme verbrennendes Gas entwickeln. Daranf zeigt sich in dem Halse der Retorte ein Sublimat von gelben langen Nadeln, welche allmälig schmelzen und in öhrtigen Streifen in die Vorlage hinabsliessen, worin das Destillat zu einer körnigen, blassgelben, undurchsichtigen Masse erstarrt. Der Rückstand in der Retorte wird zuletzt schwarzbraun und er bläht sich so auf, dass die Destillation nicht weiter fortgesetzt werden kann, ohne dass die Masse übergeht. Das Destillat enthält Benzoësanre, spirylige Saure, Karbolsanre (La urent's Acide phenique oder Phenylsäure), Benzol und als Hauptproduct einen noch nicht bekannt gewesenen krystallisirenden, farblosen Körper, welchen Wähler farbloses Hydrochinon neunt.

<sup>&#</sup>x27;) Aun. der Chem. u. Pharm. Ll, 145.

Beim Kochen des Destillats mit sehr wenig Wasser bleibt eine theerähnliche Masse zurück. die abfiltrirt wird. Die Lösung setzt Benzoessane ab, welche beim Erkalten anskrystallisirte und durch ihre Verhältnisse erkannt wurde, und welche ausserdem durch Bestimmung ihrer Zusummensetzung durch eine Verbrennungs-Analyse ausser Zweisel gesetzt wurde. Die Mutterlauge roch brenzlich und schmeckte süss. Sie wurde destik lirt und die Destillation fortgesetzt, so lange das Uebergehende milchig war und süss und brennend Daraus hatte sich ein Oel abgesetzt. schmeckte. Das Destillat wurde mit Kalihydrat vermischt, welches das Oel grösstentheils auflöste, und dans destillirt, so lange ein flüchtiges Oel mit dem Wasser überging. Dieses Oel war Benzol.

Die in der Retorte zurückgebliebene braune Kalilösung wurde mit Schwefelsäure gesättigt, wodurch sie milchig wurde, und dann destillirt, so lange das Uebergehende milchig war. Beim Erwärmen wurde das Destillat klar. Es wurde mit essigsaurem Bleioxyd gefällt, welches einen blassgelben, käseähnlichen Niederschlag gab, gemengt aus karbolsaurem und spiryligsaurem Bleioxyd, von welchem letzteren er seine gelbe Farbe hatte; aus der abfiltrirten Flüssigkeit fällte kaustisches Ammoniak basisches karbolsaures Bleioxyd farblos.

Was bei dem Abdestilliren dieser ölähnlichen Säuren in der Retorte zurückgeblieben war, setzte beim Erkalten ein wenig krystallisirte Benzoë-säure ab und die davon abgegossene Flüssigkeit trübte sich beim Verdünnen mit Wasser und setzte eine braune schmierige Masse ab, die absiltrirk wurde. Aus der klaren Flüssigkeit wurde durch

023

Verdunsten eine bedeutende Meuge von einem in langen Prismen krystallisirenden Körper erhalten, der nach dem Reinigen durch Umkrystallisirung farbloses Hydrochinon war.

Für das Studium dieses Körpers war es erforderlich, Kenntniss von dem Chinon zu nehmen. dessen Bereitung daher von Wöhler genauer angegeben wird. 1 Th. Chinasaure wird mit 4 Th. Braunstein und 1 Th. Schweselsäure, die mit der Hälfte ihres Gewichts Wasser vorher verdünnt worden ist, vermischt, in einem Gefässe, welches sehr geräumig sein muss, um ein Uebersteigen der Masse zu vermeiden, indem diese grosse Neigung hat, sich aufzublähen und überzugehen. Mehr als 100 Grammen Chinasaure kann man nicht wohl auf ein Mal nehmen. Man kann den Versuch auch mit weniger reinem chinasaurem Kalk ausführen, wenn die Quantität der Schwefelsäure danach regulirt wird. Man legt dann einige Koh-Ien unter, und so bald die Reaction anfängt, werden sie wieder weggenommen, weil die Masse sich dann von selbst hinreichend beiss erhält. Das Destillat wird durch ein mehrere Fuss langes Rohr geleitet und in einem darunter gestellten Glaskolben aufgefangen; beide müssen gut abgekühlt werden. Das Chinon krystallisirt grösstentheils in dem Rohre, während eine Lösung davon in Wasser mit freier Ameisensäure in den Kolben hinabfliesst.

Mit dieser letzteren Flüssigkeit spült man die Krystalle aus dem Robre auf ein Filtrum, wäscht sie darauf mit ein wenig kaltem Wasser ab, und trocknet sie im luftleeren Raume über Chlorcalcium.

Zu dem was Woskresensky darüber ange-

Chinon.



----

geben hat, fügt Wöhler noch hinzu: Es hit eine grössere Neigung zu krystallisiren, als irged ein anderer Körper. Bei der Sublimation selbst kleiner Quantitäten erhält man es häufig in zolllenges, durchsiehtigen, gelben Krystallen. Es schmilt leicht und krystallisirt beim Erkalten. sich in siedendem Wasser in Menge mit gelbrether Farbe auf und schiesst daraus beim Erkelten in langen Prismen an, die aber eine weniger rein gelbe Farbe haben und weniger durchsichtig sind, als die sublimirten. Dies hängt von der grosse Neigung des Chinons ab, in Auflösung zerstört zu werden. Es verwandelt sich nämlich allmilig in einem sehwarzbraunen, huminar tigen Körper-Seine Auflösung färbt die Haut braun und diese Färbung läset sich nicht wegwaschen. Es ist se flüchtig, dass es sieh wie Campher von einer Seite der Flasche auf die andere sublimiren lässt. Sein starker, Nase und Augen reisender Geneh lässt in der Nase ein Gefühl zurück, welches den von Jod nicht unähnlich ist.

Woskresensky hatte es aus C<sup>5</sup>H<sup>2</sup>O zusammengesetzt gefunden, aber alle Analysen gaben mehr Kohlenstoff, als dieser Formel entspricht, indea diese nicht mehr als 66,7 Proc. davon voraussetzi, wenn sie nach corrigirten Atomgewichten berechnet wird. Wöhler's Analyse stimmt mit der von Woskresensky, berechnet nach corrigirten Atomgewichten, überein, und gab:

Gefu	Gefunden		Berechnet
Woskres.	Wöhler		
Kohlenstoff 67,09	67,37	25	67,61
Wasserstoff 3,70	3,70	16	3,59
Sauerstoff 29,21	28,93	8	28,80,



= C25H16O8, wonach es also klar wird, dass die Zusammensetzung nicht so einfach ist, als Waskresensky angenommen hatte.

Das farblose Hydrochinon entsteht aus dem Farbloses Hy-Chinon durch Hinzufügung von Wasserstoff, ganz auf dieselbe Weise, wie z. B. Indenoxydul (Indigblau) durch Aufnahme von Wasserstoff aus anderen Körpern in Isatinoxydul (reducirten Indigo) verwandelt wird.

Es entsteht, wenn man eine concentrirte Löaung von Chinon mit Iodwasserstoffsäure vermischt, oder wenn man in dieselbe Tellurwasserstoffgas Lineinleitet. In dem ersteren Falle wird Iod frei und in dem letzteren schlägt sich Tellur nieder, und in beiden Fällen erhält man das Hydrochinon nach dem Verdunsten angeschossen. Phosphorwasserstoffgas und Arsenikwasserstoffgas werden nicht dadurch zersetzt. Am wenigsten kostbar erhält man es jedoch, wenn man in eine Lösung von Chinon, worin man ausserdem Chinon aufgeschlämmt haben kann, schwesligsaures Gas einleitet, bis die Lösung farblos und alles Chinon aufgelüst worden ist. Die gehweslige Säure vereinigt sich mit Sauerstoff aus dem Wasser und das Chinon mit dessen Wasserstoff. Nach dem Verdunsten schiesst das Hydrochinon aus einer durch Schweselsäure sauren Mutterlauge an. Schweselsäure wirkt zwar nicht darauf ein, aber es ist nichts leichter, als diese Säure vor der Verdunstung aus der Flüssigkeit wegsunehmen "wenn man sie mit ein wenig fein geriebenem kohlensauren Baryt hehandelt. Werden dagegen trocknes schwesligsaures Gas und festes Chinon mit einander in Berührung gelassen, so findet keint Einwirkung statt.

Das Hydrochinon schiesst in durchsichtigen, regelmässigen, sechsseitigen, an den Enden schief abgestumpften Prismen an. Es hat keinen Geruch, schmeckt süsslich, schmilzt leicht und erstarrt krystallinisch. Versucht man es in einem Glasrohr zu sublimiren, so kriecht es dem Glase entlang; aber zwischen zwei Schalen sublimirt es sich in glänzenden Blättern, ähnlich wie Benzossüre. Bei zu starker Erhitzung fängt es an sich zu zersetzen in Chinon und in grünes Hydrochinon.

Es löst sich leicht in Wasser und in Alkohol, in der Wärme bedeutend mehr. Vermischt 🕬 die Lösung mit Ammoniak, so färbt sie sich 20. genblicklich von oben nach unten hin braunroth, und wird die Lösung dann verdunstet, so ist das Hydrochinon zerstört mit Zurücklassung von einem huminähnlichen Körper. Vermischt man die Lösung mit essigsaurem Bleioxyd, so entsteht nicht cher ein Niederschlag, als bis man Ammoniak hinzufügt, wo sich dann eine Verbindung in voluminösen gelhen Flocken abscheidet, die beld nachher zu einem gelbgrauen Pulver zusammenfallen, welches unter einem Mikroscope keine Merkmale von Krystallisation zeigt, sondern sich als aus durchsichtigen Kugeln bestehend ausweist. Die Bleiverbindung wird in der Lust beim Trocknen zersetzt, sie nimmt den Geruch nach Chinon an, wird braun und lässt, wenn man das Bleioxyd mit Salpetersäure auszieht, den huminartigen Körper zurück. Der Bleiniederschlag reducirt, wenn man ihn mit salpetersaurem Silberoxyd übergiesst,



,

das Silber in Metallflittera. Die Lösung von Hydrochinon wird durch essigsaures Kupferoxyd safrangelb und beim Koehen scheidet sich Kupferoxydul daraus ab, indem sich Chinon mit den Wasserdämpfen verflüchtigt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

 Gefunden
 Atome
 Berechnet

 Kohlenstoff
 66,02
 25
 66,41

 Wasserstoff
 5,51
 24
 5,30

 Sauerstoff
 28,47
 8
 22,29

Es enthält also 4 Aequivaleute Wasserstoff mehr als das Chinon, bei einer gleichen Auzahl von Kohlenstoff- und Sauerstoff-Atomen.

ţ

Ŀ

3

ś

ş

Grünes Hydrochinon, welches ich zur Ver- Chinhydron. meidung der Bezeichnung der Farbe in dem Na-Grünes Hydromen Chinhydron zu nennen vorschlage, ist eine Verbindung von Chinon mit nur 2 Aequivalenten Wasserstoff, welches erhalten wird, wenn man aus dem vorhergehenden 2 Acquivalente Wasserstoff wegnimmt. Es kann auch aus dem Chinon durch Hinzufügung von 2 Aequivalenten Wasserstoff gebildet werden, wie dies weiter unten gezeigt werden soll. In beiden Fällen färbt sich die Flüssigkeit für einen Augenblick schwarzroth, und unmittelbar darauf erfällt sie eich mit prachtvollen, grünen, metallisch glänzenden Prismen, welche, selbst wenn man mit kleinen Quantitäten arbeitet, zolllang werden können. Es ist jedoch eine gewisse Concentration dazu erforderlich, denn wenn die Flüssigkeit zu verdünnt ist, so scheiden sie sich nicht ab, sondern sie werden zersetzt und geben den Geruch nach Chinon. Man nimmt die Krystalle auf ein Filtrum, wäscht sie ab und lässt sie trocken werden.

Aus dem Hydrochinen wird dieser Körper en sichersten gebildet, wenn man die Lösung desselben mit Eisenchforid vermiecht, welches zu Chlorür reducirt wird und ihn abscheidet. wird daraus auch erhalten', wenn man Chlerge hineinleitet, oder wenn man Salpetersäure ole sabetersaures Silberoxyd binzumischt, aus den sich zugleich metallisches Silber abscheidet. Deselbe geschieht mit saurem chromsauren Kali, wodurch es sich mit Chromoxyd gemengt nieder schlägt; selbst Platinschwamm und Blutlauges hoble veranlassen, wenn man sie, mit einer Le sung von flydrochinon beseuchtet der Lust ansetzt, die Oxydation des Wasserstoffs und die de mit verbendene Bildung der grünen Verbidung.

Aus Chinon wird es gebildet, wenn man eine gesättigte Lösung desselben mit einer gesättigtes Lösung von schwefliger Süure vermischt, die nicht ganz hisreicht, dasselbe ganz zu veründern. Die schweslige Saure oxydirt sich dann zu Schweselsaure und das Chinon nimmt Wasserstoff auf und scheidet sich damit in granen Krystelles ab, welche durch zu viel schwefilge Säure # farblosem Hydrochinon aufgelöst werden würdes. Die Ameisensäure-haltige Chinonsäure-Lösseg, welche man bei der Bereitung des Chinons erhölt, eignet sich zu dieser Bereitung sehr gut. dem kann es dareh ein Eisenoxydulsalz oder dare ein Zinnoxydulsalz hervorgebracht werden, welcht sich auf Kosten von Wasser höher oxydiren und das Chinon mit Wasserstoff verbinden, so wit auch am negativen Pole eines hydroelektrisches Stroms, wenn dieser durch eine Chinoniciang

geht, die mit ein wenig Schweselsäure versetzt worden ist, um leitend zu werden.

Aber die merkwürdigste Art der Bildung desselben besteht durin, dass man eine Lösung von Chinon mit einer Lösung von Hydrochinon vermischt, indem dann das erstere die Hälfte von dem Wasserstoff des letzteren wegnimmt und die grünen Krystalle abgeschieden werden, ohne dass sich ein Nebenproduct bildet. Auf ähnliche Weise entsteht Chinhydron aus dem Chinon auf Kosten von Alloxantin, welches sieh dadurch in Alloxan verwandelt.

Das Chinhydren ist einer der schönsten Körper, welche die organische Chemie unfeuweisen bat. Es gleicht in der Farbe und dem Glanz den grünen Federa der Colibri's oder den Flügeldecken der Goldkäfer. Die Krystalle sind schmal, aber hänfig sehr lang. Die feinsten sind im Durchschen auf dem Gesichtsfelde eines Mikroscops roth. Es besitzt einen sehwachen Geruch nach Chinon und einen stechenden Geschmack. Es schmilzt leicht zu einem Liquidum und lässt sich partiell su grunen Blättern sublimiren, aber einem Theil nach wird es dabei zersetzt, indem es Chinon gibt. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, aber ziemlich gut und mit braunrother Farbe in siedendem, woraus es beim Erkalten wieder anschlesst. Aber es verträgt nicht fortgesetztes Siedon, sondern es destillirt Chinon mit dem Wasser über, während eine rothbraume Lösung zurückbleibt, welche sehr viel Hydrochinon Aber sie enthält zugleich ein anderes enthält. Zersetzungsproduct, welches wahrscheinlich dem ähnlich ist, welches bei der Destillation der Chinasäure erhalten wird. Es wird als eine braue theerartige Masse abgeschieden, wenn man den Rückstand in der Retorte mit Wasser verdündt. Das Chinhydron köst sich in Alkohol' und in Acther mit gelber Farbe auf, und bleibt nach deren Verdunstung krystallisirt zurück. Von Ammoniak wird es mit tief grüner Farbe aufgelöst, aber die Lösung wird, wenn sie vom der Laft berührt wird, braun, und erleidet dieselbe Zerstörung wie Chinon mit Ammoniak.

Die Lösung in Ammoniak wird nicht durch essigsaures Bleioxyd niedergeschlagen, aber nich einem Zusatz von Ammoniak wird sie mit lebhal gelbgrüuer Farbe gefällt, in Berührung mit Lult sich rasch schmutzig grau färbend. Sie wird auch nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt; setzt man aber noch Ammoniak hinzu, so scheidet sich reducirtes Silber ab. Von flüssiger schwelliger Säure wird as zu Hydrochinon aufgelöst. Dagegen verwandeln weder Jodwasserstoffsiart noch Tellurwasserstoff das Chinhydron in Hydrochinon.

## Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden ·	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	66,32	25	67,00
Wasserstoff	4,64	20	4,45
Sauerstoff	29.04	8	28.55.

Wiewohl hier der Gehalt an Kohlenstoff sa geringe ausgefalten ist, so gestattet er doch keist andere wahrscheinliche Formel, und die Ueber gänge des einen dieser drei Körper in den ande ren beweisen ganz deutlich, dass dabei kein anderes Element, als der Wasserstoff, in der relitiven Quantität verändert wird. Das Chinon wird durch concentrirte Salzeäure Chlorchinbyogleich schwarzgrün; dann löst es sieh mit rothraumer Farbe darin auf; zuletzt wird die Flüsigkeit farblos und lässt nun beim Verdunsten eine
trablig krystallisirte Masse zurück, welche Wöher Chlorhydrochinon nennt, die aber nach der
rorgeschlagenen Nomenclatur Chlorchinhydron genannt werden muss. Es ist so leicht veränderich in neiner Zusammensetzung, dass man grosse
Schwierigkeit hat, dasselbe farblos und ohne
jeden Stich ins Braune zu erhalten.

Das Chlerchinhydron bildet farblose, strablig vereinigte Prismen, bat einen schwachen Geruch, schmeckt süsslich und brennend, sehmilzt leicht und erstarrt krystallinisch. Es kann zu weissen, glänzenden Blättern sublimirt werden, wobei es aber partiell zersetzt wird, mit Zurücklassung von Kohle, was auch bei einer Sublimation in Kohlensäuregas stattfindet. Es ist leicht löslich in Wasser; Alkohol und Aether und wird schon beim Berühren von Aetherdämpfen flüssig. Vermischt man seine Lösung in Wasser mit salpetersaurem Silberoxyd, so wird sogleich metallisches Silber reducirt, während die Flüssigkeit den Geruch nach Chinon annimmt. Eisenchlorid färbt die Lösung dunkelbraunroth, die Flüssigkeit wird trübe und setzt dunkel braunrothe Oeltropfen ab, welche sich bald nachher in schwarzgrüne Prismen verwandeln. Von kaustischem Ammoniak wird es mit tief blauer Farbe aufgelöst, welche sogleich durch Grün und Gelb in Brauuroth übergeht.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	At.	Berechnet
Kohlenstoff	50,42	25	50,92
Wasserstoff	3,60	20	3,38
Chlor	23,82	4	24,00
Sauerstoff	22.16	8	21,70.

· Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff beseich den sich darin also in demselben Verhältnisse, wie im Chinhydron, und 2 Aequivalente Chler sind hinzugekommen.

Mit Jodwasserstoffsäure bildet sich ein est sprechendes Jodchinhydron, wenn man die Jodwasserstoffsäure nicht im Ueberschuss hinzukonmen lässt.

Schwefelhydrochinon. Gleichwie die Chlorwasserstoffsäure ihr Chlor und ihren Wasserstoff mit dem Chinon vereinighso geschieht dieses auch mit Wasserstoffsulid, und dadurch entstehen Verbindungen, welche Wöhler Schwefelhydrochinon genannt hat. Es ist schwierig, sie ungemengt von einander zu bekommen.

Braunes Schwefelhydrochinon wird erhalter wenn man Wasserstoffsulfid in eine Lösung von Chinon in Wasser leitet. Schon die erste Blass davon färbt die Flüssigkeit um sich herum roth und in kurzer Zeit hat man einen reichliches, flockigen, braunen Niederschlag, der sogleich abfültrirt, gewaschen und getrocknet wird. Trocknes Chinon verändert sich nicht durch das Gas-Die neue Verbindung ist eine dunkelbraune, amorphe, pulverförmige Masse, welche geruch- und geschmacklos ist. Sie schmilzt leicht, lässt sich entzünden und entwickelt beim Verbreunen schweflige Sänre. Sie löst sich in Alkohol leicht und mit tief gelbrother Farbe auf, und bleibt nach

dem Verdunsten formlos, glänzend und durchsiehtig zurück. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden		Atome	Berechnet
Kohlenstoff	53,08	52,55	25	53,35
Wasserstoff	3,39	4,05	22	3,98
Schwefel	21,12		4	22,86
Sauerstoff	22,41		7	19,90

Ist sie nach dieser Formel zusammengesetzt, so entsteht sie aus 1 At. Chinon mit 4 At. Wasserstoffsulfid, von denen sich 3 At. mit dem Chinon vereinigen, während das vierte auf die Weise zersetzt wird, dass dessen Wasserstoff 1 Atom Sauerstoff aus dem Chinon wegnimmt und damit Wasser bildet, während das Schweselatom sich mit dem Uebrigen vereinigt.

Gelbes Schwefelhydrochinon entsteht aus dem ersteren, wenn man Schweselwasserstoff im Ueberschuss hinzuleitet, besonders wenn die Flüssigkeit zugleich bei + 60° erhalten wird. wird dann bald gelb, und die Flüssigkeit sieht aus wie Schwefelmilch, so dass sie sich nicht klar filtriren lässt. Der Niederschlag zeigt sich, wenn man ihn in der Flüssigkeit unter einem Mikroscop betrachtet, aus kleinen Kugeln bestehend, die sich in beständiger Bewegung befinden (in der Brown'schen Molekular-Bewegung, gleich wie in einer schwachen Lösung von Gummigutt); wird aber ein wenig Salzsäure hinzugefügt, so gerinnt sie gleichsam, und sie kann dann filtrirt Gewaschen und getrocknet ist er ein gelbes Pulver mit einem Stich ins Graue. Schmilzt bei + 1000 und erstarrt dann zu einer braunen, amorphen Masse. Er löst sich etwas in siedendem Wasser auf und die Lösung wird beim Erkalten milchig. Beim Verdunsten findet darin eine Zersetzung statt, indem ein grüner, schwefelhaltiger Körper abgeschieden wird, während in der Flüssigkeit Hydrochinon aufgelöst bleibt. Von Alkohol, Aether und Essigsäure wird er mit rothgelber Farbe vollkommen aufgelöst. Nach dem Verdunsten bleibt es amorph zurück. Vermischt man seine Lösung in Wasser mit einer Lösung von Chinon, so schlägt sich die vorhergehende Verbindung daraus nieder.

Das gelbe Schweselbydrochinon wird ebensalle gebildet, wenn man Chinon mit farblosem Aumoniumsulfhydrat übergisst. Das Gemenge er wärmt sich und das Chinon verwandelt sich in eine gelbe Masse, die sich mit rothgelber Farbe in luftfreiem, heissem Wasser auslöst und daraus durch Salssäure abgeschieden werden kann. Es bildet sich auch aus Chinbydron in Wasserstoffsulfid.

## Es wurde zosammengesetzt gefunden sus:

			<b>B</b>	
	Gefu	Gefunden		Berechnet
Kohlenstoff	49,18	49,85	25	50,30
Wasserstoff	4,37	3,60	24	4,01
Schwefel	28,09	25,52	5	26,94
Sauerstoff	18.36	21.03	7	17.75.

Es entsteht aus dem Chinon mit. 5 At. Wasserstoffsulfid, von denen eins zersetzt wird and Wasser bildet.

Wird eine Lösung von diesem Körper mit Eisenchlorid vermischt, oder leitet man Chlor bis zu einem gewissen Grade hinein, so entsteht ein brauner, flockiger Niederschlag, welcher Chlor enthält, und welcher nach dem Trocknen ein

hellgelbes Pulver bildet, welches leicht schmilzt und sich in Alkehol mit rothgelber Farbe auflöst, nach dessen Verdunstung es amorph zurückbleibt. Der Schwefelgehalt darin wurde = 90 Proc. gefunden. Wöhler nennt es Chlorsulfochinen.

Setzt man das Einleiten des Chlorgases in die Lösung fort, so wird der Niederschlag orangeroth, gleichwie durch Wasserstoffsulfid gefälltes Schwefelantimon, und er verändert sich dann durch überschüssiges Chlor nicht weiter. Er löst sich in Wasser mit braungelber Farbe, die Lösung röthet Lackmus, aber sie enthält keine Schwefelsäure. Alkohol löst ihn mit gelber Farbe auf, und lässt ihn beim Verdunsten amorph zurück. Beim Erhitzen schmilzt er und zersetzt sich mit einem Geruch, welcher an gewisse organische Chlorverbindungen erinnert. Die Zusammensetzung stimmte nicht recht gut mit einer Formel überein. Folgende ist approximativ die Ansicht, welche Wöhler davon gegeben hat:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kehlenstoff	47,26	25	46,94
Wasserstoff	1,83	12	. 1,87
Schwefel	18,28	-4	20,11
Chlor	8,92	2	11,06
Saueratoff	23.71	8	22.02

g)

Wöhler hat ferner gezeigt, dass Woskresensky's Chlorchinon, wenn seine Analyse nach berichtigten Atomgewichten berechnet wird, der Formel C<sup>25</sup>H<sup>4</sup>Cl<sup>12</sup>O<sup>8</sup> eutspricht.

Wir haben also folgende Metamorphosen - Pro-



Chinon	C25 H16 O8
Chinhydron	C25 H20 O8
Hydrochinon	C25 H24 O8
Chlorchinhydron	C25 H20 O8 Cl+
Chlorchinon	C25 H22 O7 C 13
Braunes Sulfohydrochinon	C25 H22 O7 S+
Gelbes Sulfohydrochinon	C25 H24 O7 S5.

Wöhler spricht die gewiss wohl begründete Ansicht aus, dass der in dem Chinhydron und Hydrochinon hinzugekommene Wasserstoff nicht Wasserstoffverbindungen von ähnlicher Art, wie die Wasserstoffsäuren sind, gebildet habe, und er betrachtet die drei ersten Körper als Oxyde von den Radicalen C<sup>25</sup>H<sup>16</sup>, C<sup>25</sup>H<sup>20</sup> und C<sup>25</sup>H<sup>24</sup>.

Es ist allerdings noch all zu frühzeitig, für diese Verbindungen rationelle Formeln aufzustelleu, wofern man dies nicht nach metaleptischen Principien thun will, nach denen man die Anzahl der Atome einen Typus nennt, und nach welches man dann bei einer gleichen Anzahl von Atomes, d. h. bei den gleichen Typen, den einen Grund stoff die Rolle des anderen spielen lässt, oder it dem Falle, wo die Anzahl der Atome ungleich wird, mehrere Grundstoffe zu einem zusammenge setzten Atom zusammenwirft, welches dann wit ein einfaches Atom gilt und dieselbe Rolle spielt, wie ein einsacher Körper. Aber diese Art, sich durch Phantasiegebilde zu Theorien zu verhelfen, wird einst in der Geschichte der Chemie unter die zahlreichen Verwirrungen im Bereiche der theoretischen Ansichten verwiesen werdes. Auch bat Wöhler davon keine Anwendung gemacht.

Inzwischen kann es nicht aus dem Wege liegen,

en Gegenstand in Betrachtung zu ziehen. Wir vissen jetzt mit einiger Zuverlässigkeit, dass viele rganische Körper, welche ein einziger zu sein cheinen, doch aus zwei oder mehreren zusamnengesetzten Körpern bestehen, aber nicht auf lie Weise, dass einer von ihnen durch einen anleren ausgewechselt werden kann, sondern in der dass wenn es glückt, den einen zu zerstören oder umzusetzen, der andere frei oder erkennbar wird. Diese Vereinigungsart ist ganz dieselbe, wie die Verbindung einer Säure mit ihrem Paarling, und wir können daraus den Schluss ziehen, dass gepaarte Verbindungen existiren, selbst wenn keiner der Bestandtheile entschiedene elektropositive oder elektronegative Eigenschaften besitzt. Aber wir haben keine directen Auswege, um zu entdecken, wann dieses der Fall ist. Wir haben im Vorhergehenden dieses Berichts mehrere Beispiele von Säuren gehabt, bei denen sich in dem Paarlinge aller Wahrscheinlichkeit nach der Wasserstoff gegen Chlor auswechseln lässt, während er sich in der Säure erhält, und vor allen will ich an das Beispiel von den gepaarten Dithionsäuren von Kolbe erinnern, bei denen diese Auswechselung positiv dargelegt worden ist. Es erscheint dann möglich, vermittelst der Substitution von Wasserstoff durch Chlor, wenigstens in vielen, wiewohl gewiss nicht in allen Fällen, einen Leitfaden für die Entdeckung zu erhalten, ob eine Verbindung gepaart ist, wobei der Wasserstoff durch Chlor in dem Paarlinge, aber nieht in dem anderen Körper substituirt wird. Es kann daraus jedoch nichts anderes geschlossen werden, als die Existenz eines Paarlings; aber selten wird es möglich, da-



durch einen Begriff von der Zusammensetzung des Paarlings zu erhalten. Wenden wir nun diese Probabilitäten, welche bis auf Weiteres als nichts anderes als blosse Wahrscheinlichkeiten angesehen werden dürfen, auf das Chinon an, w folgt aus der Zusammensetzung des Chlorchinons, date das Chinon einen Paarling enthalten mus, in welchem 12 Atome Chlor enthalten sind, aler welche Anzahl von Kohlenstoffatomen denselber entspricht, lässt sich nicht einsehen. Zusammensetzung des Chlorchinhydrous zeigt & sich, dass diese Auzahl von Wasseratomen in 3 Atomen vertheilt sein muss, von denen in dem Chlor chinhydron das eine in eine entsprechende Chlorer bindung verwandelt worden sein muss. Dass der Zuschuss von Wasserstoff, welchen das Chines anfaimmt, nicht dem Paarlinge angehört, sonden, wie Wöhler vermuthet, dem Radicale in den oxydirten Körper, scheint aus der Anzahl von : Wasserstoffatomen zu folgen, welche mit den Chinon das Chinhydron bilden, so wie auch aus der Vergleichung mit Indénoxydul und Isalésoxydul, welches erstere durch Zutritt von War serstoff zu dem Radical in des letztere übergebt.

In Betreff des oxydirten Körpers im Chinon, so scheint der Einfluse von Wasserstoffsulfid auzuweisen, dass er ein Oxyd mit 7 At. Sauerstoff enthält, und ein anderes mit 1 At. Sauerstoff; in den letzterer durch das Wasserstoffsulfid gegen Schwefel ausgewechselt wird, und dass dann in den Maasse, wie ein oder beide Radicale mehr Wasserstoff aufnehmen, dieses Sulfuretum zu einem 4 oder 5 At. Schwefel enthaltenden wird.

zwischen kann sich dieses auch noch ganz anders verhalten, und das Angeführte zeigt nur, wie unmöglich es ist, schon jetzt die rationelle Zusammensetzung dieser Körper zu bestimmen, und die Nothwendigkeit, uns noch mit der empirischen zu begnügen. Einmal, so hoffe ich, soll der Schlüssel zu dem Räthsel der Substitutionen gefunden werden und das richtige Verhältniss klar in die Augen fallen.

Hofmann') bat verschiedene neue Bereitungs- Bildung des methoden für das Chlorauil angegeben, diesen in Betreff seiner Zusammensetzung höchst interessauten Körper, welcher von Erdmann entdeckt wurde (Jahresbericht 1842, S. 379), welcher aus C6Cl4O3 oder aus C3Cl2 + C5O2 besteht, und welcher bei der Behandlung mit Alkali 1 Aequivalent Chlor gegen 1 At. Sauerstoff auswechselt, zu einer Säure = C6 Cl2 O3 (welche sein kann = C2Cl2 + C4O3, d. h. Mellithsäure, gepaert mit Kohlensubchlorür, oder = E2El+&O3, d. h. Oxalsaure, gepaart mit einem noch niedrigeren Kohlensubchlorur, was sich natürlicherweise noch nicht bestimmen lässt). Die Säure ist ebenfalls von Erdmann entdeckt worden, und sie gibt violett rothe Salze. - Hofmann hat Fritzsche's Vorschrift angewandt, Chloranil aus Anil hervorsubringen, darin bestehend, dass man dieses mit Salzsäure behandelt, indem man fein geriebenes chlorsaures Kali in kleinen Portionen nach einander hinzugesetzt, und er hat im Allgemeinen auf das Gemenge von Salzsäure und chlorsaurem Kali als ein sehr wirksames Mittel

Chloranils.



<sup>\*)</sup> Ann. d, Ch. u. Pharm. Lil, 52.

für die Metamorphose organischer Körper darch Oxydation aufmerksam gemacht.

Hofmann fand, dass das Chloranil erhalten wird, 1) wenn man Steinkohlentheer mit Wasser kocht, welches Anil und Phenylsäure (Rusge's Karbolsäure) auflöst, und die siedende Le sung mit Salzsäure und chlorsaurem Kali behan-Man vermischt die siedende Lösung zuerst mit der Salzsäure und dann mit dem chlorsaures Kali in kleinen Portionen nach einander, wodurch sich dann allmälig das Chloranil bildet und in gelben Krystallschuppen abscheidet. 2) Die Phe nylsäure = C12 H12 O2 allein wird, wenn man sit in einer Porcellanschale mit starker Salzsann übergiesst, und dann Krystallblätter von chlorsaurem Kali allmälig hineinwirst, unter einer beftigen Reaction verwandelt, indem die ölähaliche Phenylsäure zuerst rothbraun und dick wird und darauf allmälig zu einem Haufwerk von Krystallschuppen, welche Chloranil sind. Dies geschieht nicht rasch, und wiewohl es durch gelinde Warne beschleunigt werden kann, so darf dies doch nicht eher als gegen das Ende geschehen, weil in Folge des gebildeten Chloroxyduls leicht Explosionen Mit einer Lösung der Phenylsaure entstehen. in Alkohol geschieht dies allerdings rascher, aber es ist dann mehr chlorsaures Kali erforderlich, welches den Alkohol in Essigsäure verwandelt, und dabei häufigere und gewaltsamere Explosionen veranlasst. Gerade wegen dieser Explosionen muss der Versuch immer in einer offenen Schale 205. geführt werden.

Chlorindoptensäure dabei als
Nebenproduct.

Der Bildung des Chloranils durch Anwendung von des Chloranils durch Anwendung von Enskappendung von Der Bildung des Chloranils durch Anwendung von Velches
Nebenproduct.



zuerst gebildet wird, und welches mit dem Chloranil gemengt erhalten wird, wenn man die Operation früher unterbricht, ehe alles in Chloranil verwandelt worden ist. Man erhält eine rothe. zähe Masse, gemengt mit Krystallen. Behandelt man diese mit Alkohol, so bleibt das Chloranilin zurück, und wird die Alkohollösung bis zur Trockne abdestillirt und der trockne Rückstand dann weiter erhitzt, so geht zuerst viele Salzsäure weg und darauf folgt Chlorindoptensäure (Jahresb. 1842, S. 376) in Gestalt eines dunnen rothen Oels, welches meistens in der Vorlage erstargt, und welche auf diese Weise in grosser Menge bereitet werden kann. - Es versteht sich von selbst. dass diese Säure durch weitere Behandlung mit Salzsäure und chlorsaurem Kali in Chloranil verwandelt werden kann. Wie diese Metamorphosen geschehen, liegt so klar vor Augen, dass es darüber keiner besonderen Darstellung bedarf.

3) Anthranilsäure, Anilsalpetersäure und Pikrinsalpetersäure werden bei einer ähnlichen Behandlung ebenfalls in Chloranil verwandelt. 4) Salicin wird auf gleiche Weise verwandelt, aber man darf es nicht zuerst mit Salzsäure behandeln, indem dadurch Saliretin entsteht, welches nicht diese Metamorphose erleidet, sondern man muss in einer siedenden Lösung von Salicin chlorsaures Kali auflösen, und dann Salzsäure in kleinen Portionen hinzusetzen. Die Flüssigkeit nimmt sogleich eine tief pomeranzengelbe Farbe au, nach einigen Augenblicken entsteht eine heftige Reaction, bei der sich Kohlensäuregas, Chlor oder dessen Oxyde entwickeln, während sich die Oberfläche der Flüssigkeit mit einer dicken Schicht

Krystallschuppen des Chloranils beleckt. Auch spirylige Saure gibt Chloranil, aber weder Benzoësaure, Zimmetsaure, Tonkastearopten, Bit termandelöl, Phloridzin noch Phloretin veranlasen die Bildung desselben. 5) Chinon gibt mit der grössten Leichtigkeit Chloranil. 6) Isatin, Chlorisatin und Bichlorisatin werden nach der angeführten Methode mit äusserster Leichtigkeit und in wenigen Minuten in Chloranil verwandelt. De sich nun diese Verhindung und die durch Albli daraus entstehende Säure in einiger Menge aus weniger konbaren Materialien und ohne lage Umwege bervorbringen lässt, so mache ich die Chemiker auf diese Art von Verbindungen st weiter ausgeführten Untersnehungen aufmerkun, weil es klar ist, dass sie, in Verbindung mit des im Vorhergehenden angeführten gepaarten Dichiorsäuren von Kolbe, uns ziemlich geraden Weg zur Auflösung der Probleme der Metalepsie führen werden.

Chloranilammon.

Erdmann hatte, wie angesührt wurde gesunden, dass wenn man das Chloranil mit einem Alkali behandelt, 1 Aequivalent Chlor gegen 1 At. Sauerstoff ausgewechselt wird zu = C6Cl2O3, welches eine Säure bildet, die er Chloranilsäure nennt. Ist das Alkali Ammoniak, so erhält man das Salz derselben Säure mit Ammoniumoxyd krystallisist mit 3 Atomen Wasser = NH+C6Cl2O3 + 3H, ganz analog den Verbindungen dieser Säure mit anderen Basen. Erdmann sand serner, dass wonn man eine sehr concentriste Auslösung von diesem Salz mit Schwoselsäure oder mit starker Salzsäure vermiecht, sich sehwarze,

diamantglänzende Krystallnadelu von einem anderen Salze abscheiden, welches die Zusammensetzung hatte = NH5 + 2C6Cl2O5, oder zweifachchloranilsaures Ammoniak (nicht Ammoniumoxyd) Aber Erdmann betrachtete es nicht so. Er hielt das erste neutrale Ammoniumoxydsalz für das Ammoniaksalz und nahm an, dass es 4 Atome Wasser enthalte, aus dem Grunde, dass 1) starke Säuren, welche das saure Ammoniaksalz hervorbringen, daraus auch 1 At. Wasser aus dem Ammoniumoxyd wegnehmen; und 2) dass andere Säuren daraus nicht die Chloranilsaure abscheiden. Er nannte daher das neutrale Ammoniumoxyd Chloranilammon (eine Nachbildang von H. Rose's Sulfatammon), um damit auszudrücken, dass es kein Ammoniumoxydsalz, sondern ein Ammoniaksalz sei; und das zweisach-chloranilsaure Ammoniak nannte er Chloranilam (Vergl. Jahresb. 1842, S. 381). Laurent ') hat diese letzteren Verbindungen in Untersuchung gezogen. Erdmann hatte gefunden, dass wenn man Chloranilam oder Chloranilammon mit salpetersaurem Silberoxyd vermischt, sich ein brauner Niederschlag bildet, dessen Zusammensetzung verschieden aussiel, welchen er aber nach einem Versuche, unter mehreren abweichenden, als aus Ag + C9H2Cl5O4 bestehend ansah, ohne jedoch auf diese Formel besonderen Werth zu le-Dieser Umstand veranlasste Laurent, Chloranilam und Chloranilammon (er gibt beide an) zu einer Lösung von salpetersaurem Silber-

<sup>\*)</sup> Revúe Scient. et industr. XIX, 144.

oxyd zu setzen und den Niederschlag zu analysiren. Er bestand aus:

Kohlenstoff	Gefunden 21,80	Atome 12	Berechnet 22,7
Wasserstoff	0,62	4	0,6
Stickstoff	4,80	2	4,5
Chlor	21,10	4	22,4
Sauerstoff	14,98	5	13,0
Silberoxyd	36,70	1	36,8,

was Ag C<sup>6</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>5</sup> + NH<sup>2</sup>C<sup>6</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>2</sup> ausweist, oder eine Verbindung von 1 At. chloranilsaurem Silberoxyd mit 1 At. von dem Amid der Chloranilsäure. Wurde dieses Salz mit Salzsäure behandelt, so bildete sich Chlorsilber und aus der salren Flüssigkeit wurde Chloranilam krystallisit erhalten.

Hiernach sieht es aus, als wäre Erdmanns Chloranilam nicht zweifach-chloranilsaures Ammoniak, sondern eine Säure von ähnlicher Natur, wie die Oxaminsäure, d. h. zusammengesetzt aus 4 At. wasserhaltiger Chloranilsäure und 4 At. von dem Amid der Chloranilsäure = \hat{\pm}C^6Cl^2O^5 + \frac{\pm}{NH^2C^6Cl^2O^2}, welches letztere darin die Rolk eines Paarlings für die Chloranilsäure spielt. – Laurent drückt dies so aus, dass Erdmanns Chloranilammon ein Ammoniumoxydsalz sei, des sen Chloranilam die Säure wäre.

Laurent hat dieses Amid, welches er Chloranilamid nennt, für sich dargestellt. Es wird erhalten, wenn man Chloranil mit Alkohol und Ammoniak behandelt. Beim gelinden Erwärmes bekommt die Flüssigkeit eine rothbraune Farbe, ein Theil von dem Chloranil löst sich auf und ein anderer Theil bleibt unaufgelöst zurück als ein

,

dunkel rothbrauner Niederschlag, welcher das Chloranilamid ist. Die Lösung enthält chloranilamid-chloranilaures Ammoniumoxyd (Chloranilammon), und noch einen anderen, nicht genauer bestimmten Körper.

Das Amid wird mit Alkohol ausgewaschen und dann in warmem Alkohol aufgelöst, der mit ein wenig Kalihydrat versetzt worden ist, filtrirt, wenn es erforderlich sein sollte, und noch warm mit so viel Säure vermischt, als zur Sättigung des Kali's nöthig ist, wodurch sich danu das Amid in Gestalt eines krystallinischen Pulvers niederschlägt, welches um so schöner ist, je wärmer und verdünnter die Lösung war. Man darf jedoch nicht zu viel Wärme anwenden, weil das Amid sonst leicht durch das Kali zerstört wird.

Das Chloranilamid ist ein dunkel carmoisinrothes Pulver, welches aus feinen Nadeln besteht, die fast Metallglanz besitzen. Es ist unlöslich in Wasser, und auch fast unlöslich in Alkohol und in Aether. Beim Erhitzen in einem Löffel sublimirt es sich in Gestalt eines Büschels von Krystallnadeln, welche aus einer Unterlage von Kohle hervorwachsen. Es verändert sigh nicht durch Salzsäure, selbst im Sieden, mit oder ohne Alkohol. Schwefelsäure löst es mit rother Farbe auf, und die Lösung wird durch einige Tropfen Wasser blau, durch mehr Wasser wird sie roth und durch noch mehr Wasser scheidet sich das Amid unverändert wieder ab. Ammoniak wirkt nicht darauf. Kali in Alkobol löst es mit rothvioletter Farbe auf, und Säuren scheiden es daraus unverändert wieder ab. Durch warmes und starkes Kali wird es zerstört, indem sich Am-



moniak entwickelt und chloranilsaures Kali gebildet wird. Es besteht nach Laurent's Amlyse aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	35,20	6	34,82
Wasserstoff	1,90	4	1,93
Stickstoff	13,40	2	13,53
Chlor	34,00	2	34,24
Sauerstoff	15,00	2	15.48,

NH<sup>2</sup> + C<sup>6</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>2</sup>. Fast sollte man sagen können dass es Oxamid sei = NH<sup>2</sup> + CO<sup>2</sup>, verbunder mit C<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>, dass die Chloranilsäure Oxalsäure seigepaart mit C<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>, und das Chloranilam Oxamissäure, gepaart mit 2C<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>, wovon das eine Alon in das Oxamid und das andere in die Oxalsäure eingeht. Inzwischen wenn die Mellithsäure eberfalls ein Amid gibt, was noch nicht versucht ist, so wird es wahrscheinlicher zu vermuthen, das das Saure in der Chloranilsäure diese Säure und der Paarling CCl<sup>2</sup> ist. Das relative Verhältnis der Elemente bleibt dabei dasselbe.

Im Zusammenhang mit diesen Untersachungen gibt Laurent eine ausführliche Uebersicht von seinen Ausichten über eine Menge von dem Auscheine nach verwickelten organischen Zusammensetzungen, worauf ich diejenigen verweisen wilk denen es von Interesse ist zu erfahren, wie er sie sich denkt. Er hat sie in Formeln ausgedrückt, welche die, richtigen Principien für die Aufstellung von chemischen Formeln widerstretende Eigenschaft haben, dass sie für den, welcher sie schreibt, leicht zu machen sind, dass sie aber eine schwierig zu entziffernde Geheinschrift sind für den, welcher sie zu lesen ver



sucht. Inzwischen muss man ihm die Gerechtigkeit widerfahren lassen, dass manche klare und schöne Idee durch das verworrene Gitter, womit er sie umkleidet, hervorleuchtet.

Wird wasserfreies spirylsaures Methyloxyd oder Anisol. wasserhaltige Dragonsäure (Anilsäure) mit wasserfreiem Kalk oder Baryt im Ueberschuss destillirt, so entsteht ein flüchtiges, wohlriechendes Oel, welches Cahours Anisol genannt hat. (Jahresb. 1843, S. 318, wo jedoch der Wasserstoffgehalt der Anissäure um 1 Aequivalent Wasserstoff zu gering angegeben worden ist.) Dieses Oel ist nun von Cahours') einer Analyse unterworfen worden, und er hat es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gerungen	Atome	perecune
Kohlenstoff	77,59	14	77,77
Wasserstoff	7,56	16	7,40
Sauerstoff	14,85	2	14,83

C1+H16O2. Da sowohl spirylsaures Methyloxyd als auch wasserhaltige Anissäure oder Dragonsäure (Jahresb. 1844, S. 413) aus C16H16O6 bestehen, so hat die Erde 2 At. Kohlensäure aufgenommen, so dass das übrig gebliebene Anisol 2 At. Kohlenstoff und 4 At. Sauerstoff weniger enthält. Das Anisol verändert sich nicht durch wiederholte Destillation über wasserfreie Phosphorsäure.

Beim Behandeln des Anisols mit Brom eustehen, je nach den ungleichen Proportionen von Brom, zwei verschiedene Verbindungen. In der einen ist 1 Acquivalent Wasserstoff gegen 1 Acquivalent Brom und in der anderen sind 2 Ac-

Berzelius Jahres-Bericht XXV.



<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. X, 354.

quivalente auf ähnliche Weise ausgewechselt. Es ist schwierig, die erstere ohne Einmengung von der letzteren so wie auch frei von unveränderten Anisol zu bekommen; aber die letztere wird leicht durch Anwendung eines Ueberschusses an Brom erhalten. Diese Verbindung ist fest, löslich in siedendem Alkohol, und schiesst aus diesem bein Erkalten in glänzenden Schuppen an. Sie schmilt bei + 54° und lässt sich unverändert überdestilliren, wobei sie in kleinen glänzenden Tafels anschiesst. Sie wurde zusammengesetzt gefusden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	31,85	14	32,00
Wasserstoff	2,38	12	2,29
Brom	59,83	4	59,61
Sauerstoff	5,84	2	6,10

Aus dieser Zusammensetzung sollte man vermethen können, dass das Bromanisol aus 2CBr + C12H12O2, und dem zu Folge das Anisol au Phenylsäure und 2 At. CH bestehe.

Wird das Anisol mit rauchender Salpetersäure behandelt, so findet eine heftige Einwirkung statt mit starker Entwickelung von Wärme. Wasser scheidet dann ein schweres Oel ab, welches bald nachher butterähnlich erstarrt. Alkohol löst es im Sieden mit chromgrüner Farbe auf, und beim Erkalten schiessen farbloae Nadeln daraus an; welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	42,32	14	42,42
Wasserstoff	3,13	12	3,03
Stickstoff	14,21	4	14,14
Sauerstoff	40,34	10	40,41

= C1+H12O++2N, oder mit Verdoppelung des Atomgewichts =  $C^{14}H^{12}O^{2}N^{2} + C^{14}H^{12}O^{2}N^{2}$ . Das Anisol löst sich mit schön rother Farbe in rauchender Nordhäuser Schwefelsäure auf.' Durch Wasser verschwindet die Farbe, indem sich ein krystallisirter Körper daraus abscheidet, welchen Cahonrs für mit Sulfobenzid analog hält. der sauren Lösung wird durch Sättigen mit kohlensaurem Baryt ein krystallisirendes Salz von einer gepaarten Schwefelsäure erhalten, welches aus BaS+C14H16O2S besteht, dessen Säure also

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte, S. 622, Destillationsverschiedene Resultate der trocknen Destillation Prachenblut. vom Drachenblut, erhalten von Glénard und Boudault. In einer späteren Abhandlung ') haben sie dieselben ausführlicher, aber auch in mehreren Fällen verschieden von den früheren Angaben mitgetheilt, welche sie, auf ihre Weise, als übereilt erklären, in Folge der nicht hinreichenden Reinheit der Producte. Die neuen Versuche sind unter der Leitung von Pelouze angestellt worden.

der Isäthionsäure analog ist.

Das Drachenblut gibt beim Erhitzen bis zu + 2100 nur ein wenig Wasser, welches Aceton und ein wenig Benzoesäure enthält. Ueber diese Temperatur hinaus fängt das Harz an sich aufzublähen, und sich mit Entwickelung von Kohlensäuregas und Kohlenoxydgas zu zersetzen, während Wasser und ein dickes, rothschwarzes Oel in die Vorlage übergehen. Zuletzt bleiben 40

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Chem. VI, 250.

Proc. vom Gewicht des Harzes von einer porssen, glänzenden Kohle in der Retorte zurück.

Das übergegangene dicke Oel besteht aus drei verschiedenen, ölähnlichen Körpern und Benzossäure. Diese drei Körper sind zwei sauerstoffreie flüchtige Oele, Dracyl und Draconyl, und ein sauerstoffhaltiges Oel, welches in seiner An als von ätherartiger Beschaffenheit betrachtet werden kann.

Dracyl.

Wird das rothschwarze Oel für sich destillirt, indem man die Temperatur sehr langsam erhöht, bis der Siedepunkt auf + 1800 gestiegen ist, und aufgesammelt, was bis zu diesem übergegangen ist, so hat man ein gefärbtes flüchtiges Oel, welche leichter als Wasser ist. Durch einige Rectificationen mit Wasser wird es farblos, und es besteht dann aus Dracyl und Draconyl. Das erstere wird rein erhalten, wenn man es mehrere Male nach einander über kleine Stücke von Kalibydrat destillirt, welches das Draconyl zurückhält, ohnt dass es eine eigentliche Verbindung damit eingebt (Diese Angabe ist unklar). Es kann auch reis erhalten werden, aber mit Verlust des Draconyls, venn man es mit einem fetten Oele vermischt d dieses Gemenge destillirt, indem sich dans Draconyl mit dem fetten Oele in einer Art igt, dass es sich nicht wieder daraus Das Dracyl ist rein, wenn 6 t mehr durch Kalihydrat verändert. ein sauerstofffreies, farbloses, dünnstistiges Oel von einem ätherartigen Ge-'i dem des Benzins, und von einen



eschmack. Bei + 23° hat es 0,864

Es bricht das Licht stark. Sie

depunkt = 106°. Specif. Gewicht in Gasform = 3,264, berechnet nach einer Condensation der Bestandtheile zu 4 Volumen ist es = 3,246. Es brennt mit leuchtender, rusender Flamme, erstart nicht bei — 20°, ist unlöslich in Wasser, auflöslich in Alkohol, Aether, flüchtigen und fetten Oclen. Kalium hat keine Wirkung darauf. Es verändert sich nicht in der Luft, absorbirt kein Salzsäuregas und löst sich nicht in wasserhaltiger concentrirter Schwefelsäure. Verdünnte Salpetersäure wirkt nicht darauf. Chlorgas wird mit Entwickelung von Wärme davon eingesogen. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Atome Berechnet
Kohlenstoff 91,28 14 91,3
Wasserstoff 8,76 16 8,7

= C14H16. Wird es mit rauchender Schwefelsäure behandelt, so löst es sich darin auf, die Säure erwärmt sich und wird gefärbt. Nach einigen Stunden zeigen sich Krystalle darin. Wasser löst alles auf; und wenn man die Lösung mit kohlensaurem Baryt sättigt, so erhält man ein lösliches Barytsalz von einer gepaarten Schwefelsäure, welches in Schuppen krystallisirt. Sie nennen die Säure Dracyl-Schwefelsäure, und halten es für wahrscheinlich, dass sie mit Deville's Benzoen-Schwefelsäure identisch sei, indem die Salze beider ähnlich sind, und das Benzoen mit Dracyl isomerisch ist.

Tropft man rauchende Salpetersäure in kleinen Portionen nach einander in abgekühltes Dracyl, so färbt es sich und vereinigt sich mit der Säure, indem es den Geruch nach Bittermandelöl verbreitet, aber ohne dass sich dabei ein Gas entwickelt.

1st dann alles Dracyl mit der Säure vereinigt, so setzt man ein wenig mehr von der letzteren hinu und behandelt darauf das Product mit vielen Man erhält ein saures Wasser und Wasser. ein ungelöstes rothes Oel, welches gewaschen wird, so lange das Wasser noch Salpetersine auszieht, worauf man es mit Wasser rectificint Mit dem Wasser geht dann ein bernsteingelber Oel über, welches darin untersinkt, und welche gleichzeitig nach Nitrobenzin und Bittermandelöl riecht. Es hat einen süssen Geschmack, lässt sich entzünden, brennt mit rusender Flamme und riecht dabei nach Benzoë. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und in Aether. Es löst sich auch in Kalilauge auf und wird daraus durch Säuren wieder abgeschieden (es ist zu bedanern, dass diese Lösung nicht destillirt wurde). Troph man es auf erhitztes Kalihydrat, so entwickels sich Ammoniak und Wasserstoffgas. Es ist zo. sammengesetzt aus:

(	Sefunden	Atome	Berechne
Kohlenstoff	61,50	14	61,25
Wasserstoff	5,26	14	5,10
Stickstoff	10,40	2	10,32
Sauerstoff	22,84	4	23,33,

= C<sup>14</sup> H<sup>14</sup>O + N. In der Vermuthung, dass et Dracyl sei, worin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 4 Atome Sauerstoff und 2 At. Stickstoff substituirt wäre, nennen sie és Nitrodracyl.

Versucht man dasselbe für sich zu destilliren, so wird es allmälig zersetzt, indem ein Rückstand bleibt und das Verhältniss zwischen den Bestandtheilen verändert wird.

Dracylsalpetersaure. Wird das Dracyl mit einem Ueberschuss von



rauchender Salpetersäure gekocht, so entwickeln sich mit Hestigkeit Stickoxydgas und Kohlensäuregas, und wird dann die Masse destillirt, bis noch 4 davon zurück ist, so erfüllt sich dieser Rückstand mit Krystallen. Vermischt man ihn mit siedendem Wasser, so bleibt die vorhergehende Verbindung ungelöst, und beim Erkalten erhält man aus der Lösung eine krystallisirte Säure, welche ein Paar Mal mit Wasser umkrystallisirt werden muss, um sie rein zu erhalten. Sie nennen sie Acide nitrodracylique, Dracylsalpetersäure.

Sie krystallisirt in leichten, feinen, weissen Nadeln, die sich sternförmig vereinigen, und lässt sich grösstentheils unverändert sublimiren. In kaltem Wasser ist sie fast unlöslich, und auch siedendes Wasser löst nicht viel davon auf, was grösstentheils nach dem Erkalten der Lösung auf + 60° schon wieder angeschossen ist. In Alkohol ist sie leicht auflöslich. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	52,60	14	53,28
Wasserstoff		12	3,32
Stickstoff	<b>8,00</b>	~ <b>2</b>	7,90
Sauerstoff	35.89	8	35,50.

Da sie eine Sänre ist, die sich mit Basen vereinigt, so muss ihre Formel werden = H + C14H10O2N, was Benzoyloxyd-Salpetersäure sein würde. So betrachten sie jedoch dieselbe nicht, und sie bemerken nur, dass sie aus der Dracylreihe austrete, was aber in metaleptischer Beziehung unrichtig ist, da 2 Aequivalente Wasserstoff darin durch 2N ersetzt sind. Dies ist zwar



ungereimt, aber es ist doch mit der Theore übereinstimmend.

Sie treibt Kohlensäure aus kohlensauren Salzen und gibt eigenthümliche Salze, woraus sie durch stärkere Säuren gefällt wird, wenn die Lösungen nicht verdünnter sind. Ihre Salze mit Alkalien sind sehr leichtlöslich, und geben mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen weissen Niederschlag, der in der Luft roth wird, aber sie fällen nicht die Eisenoxydsalze. Das Kupferoxydsalz fällt grün nieder. Das Bleioxydsalz schiest in weissen, in Wasser ziemlich auflöslichen Niedeln an. Das Silberoxydsalz bildet warzenformige Krystalle. Ihre Salze detoniren schwidbeim Erhitzen.

Draconyl.

Wenn man von dem oben angeführten rother Oel alles abdestillirt hat, was bei + 180° über geht, so bleibt in der Retorte ein zähes Liquidum zurück, aufgelöst in einem Rückbalt vos Nach dem Erkalten behandelt man 6 mit Alkohol, welcher das Dracyl auszieht und das Draconyl zurücklässt, in Gestalt eines wer chen, terpenthinähnlichen Körpers, den man mit Alkohol abwäscht und trocknet, wobei er fest wird. Er ist farblos, wird aber nicht so erhalten, wenn nicht das Gemenge von Dracyl und Drace nyl wiederholt mit Wasser destillirt worden wat wobei sich beide begleiten, so dass sie dann mil Alkohol getrennt werden können, was aber so gleich geschehen muss, denn, wiewohl sie sich beide nicht in der Luft verändern, so werden sit doch in ihrer Vereinigung hald gelb und nichber allmälig dunkler, bis ins Rothbraune. Das fart lose Draconyl hat Perlmutterglanz, ist für sich



nicht flüchtig, folgt aber den Dämpsen von anderen flüchtigen Körpern. Es brennt mit rusender Flamme, ist unlöslich in Wasser, Aether, Alkohol und Kalilauge. Aber in der Wärme löst es sich in fetten und flüchtigen Ochen, aus denen es sich beim Erkalten wieder absetzt. Es wird nicht von kalter Schweselsäure angegriffen, aber es wird dadurch in der Wärme zersetzt. Scheidewasser und Salzsäure wirken nicht daraus. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

E

ц

ĸ

5.

1.1

ŗ

1

12

1

120

13

21

bo

اب

ø

14

į,

Œ,

ŵ.

, ₡

ø

Kohlenstoff 92,33 14 92,3 Wasserstoff 7,80 14 7,7.

Natürlicherweise kann die Anzahl von einfachen Atomen in seinem Atom nicht anders als vermuthungsweise bestimmt werden.

Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure in der Wärme wird diese zersetzt, es löst sich darin auf, und aus der Lösung scheidet Wasser ein weisses Magma ab, welches sie Nitrodraconyl nennen, was nach dem Auswaschen der Salpetersäure und Trocknen ein gelbliches Pulver ist, sich nicht in Wasser, Alkohol, Aether, Kalilauge und Säuren auflöst, und beim Erhitzen schwach detonirt mit dem Geruch nach Bittermandelöl. Es besteht aus:

Kohlenstoff 61,50
Wasserstoff 4,55
Stickstoff 10,70
Sauerstoff 23,25,

wonach sie die Formel = C1+H12N2O4 oder = C1+H12O + N aufstellen, so dass es salpetrigsaures Pikramyloxydul wäre, wofür aber die Analyse 2 Proc. Kohlenstoff zu viel gegeben hat.

Es scheint das einzige Product von der Einwickung der Salpetersäure zu sein. Beim starken Erhitzen in einem zugeblasenen Rohr wird es gebund flüssig, ohne zu erstarren, und ohne sied destilliren zu lassen, indem es dabei allmälig seine Zusammensetzung verändert und sich durch wiederholte Destillationen in Cinnamon zu verwardeln scheint.

Setzt man die Destillation des Drachenblets über + 1800 \*) binaus fort, bis nur noch Koble übrig ist, so erhält man ein übelriechendes, in Anfange rothes und dann schwarzes Destillat Durch Digestion mit Wasser und Kreide wird Benzoësäure ausgezogen. Wird der Rückstanl dann wiederholt rectificirt, so gibt er ein farbleses Oel, welches schwerer als Wasser ist, ungefähr bei + 2000 siedet, und sich leicht in der Luft verändert. Es hat dieselben Eigenschaften, wie das von Cahours aus dem Benzoëharze hervorgebrachte Oel (Jahresb. 1841, S. 539), and unter anderen auch die, dass es bei der Destillation mit Kali benzoësaures Kali und ein flüchtiges sanerstoffhaltiges Ocl gibt, welches auch nicht von diesen Chemikern, so wenig wie von Cahours untersucht worden ist, wiewohl es offen vorzuliegen scheint, dass das Oel aus einer Verbindung von Benzoësäure mit einem organischen Oxyd, also aus einer den Aetherarten analogen Zusammensetzung erhalten worden ist.



<sup>\*)</sup> Dies ist eine confuse Angabe, denn im Ansange der Abhandlung wird gesagt, dass sich das Drachenblut nicht eher als über + 210° verändere; aber ich sehe nicht ein, was eigentlich die Meinung ist.

Die Radix Enulae ist von Groneweg ') auf Untersuchunden darin vermutheten Gehalt an Benzoësaure ge- gen von Pflanprüft worden, die sich aber nur als Helenin ber- len davon. Die Radix Gei urbani ist von ausgestellt hat. Buchner d. Aelt. \*\*) analysirt worden, worüber sich ein Auszug S. 718 mitgetheit findet. Radix Chinae ist von Reinsch "") auf verschiedene eigenthümliche Körper untersucht worden. Derselbe Chemiker \*\*\*\*) hat auch die Radix Epilobii angustifolii analysirt. Die Radix Sumbuli ist von Schnitzlein +) und Kalhofert ++) chemischen Prüfungen unterworfen worden. Walz ----) hat die Eschscholtzia californica analysirt. Verschiedene Conferven, welche der Gattung Anabaina angehören, und welche an den Teichen in den warmen Bädern zu Evaux in Frankreich wachsen, sind von O. Henry - Jod-haltig gefunden worden. Die Folia Matico von Peru sind von Hodges 1) analysirt worden, welcher den darin enthaltenen bitteren Körper Maticin genannt Ueber die in den Fol. Hyoseyami enthaltenen extractiven Theile sind von Scheidemandel<sup>2</sup>) Versuche angestellt. Die Variolaria amara ist von Müller 5) analysirt worden. In dem

<sup>\*)</sup> Archiv. d. Pharm. XXXVII, 266.

<sup>&</sup>quot;) Buchn. Repert. z. R. XXXV, 169.

<sup>\*\*\*)</sup> Jahrb. der Pharm. IX, 103.

<sup>\*\*\*\*)</sup> Das. VIII, 24.

<sup>†)</sup> Buchn. Repert. z. R. XXXIII, 25.

<sup>††)</sup> Das. XXXIV, 368.

<sup>†††)</sup> Jahrb. d. Pharm. VII, 280. VIII, 147 u. 209.

<sup>††††)</sup> Journ. de Ch. Med. X, 181.

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXV, 202.

<sup>2)</sup> Buchn. Rep. z. R. XXXVI, 39.

<sup>3)</sup> Pharm. Centralblatt, 1844, S. 747.

Milchsaft von Asclepias syriaca hat Schultz') Kautschuck gefunden. Der Saft des Wallnusund Lindenbaums ist von Langlois ") untersucht worden. Der in den Blumen von Arnica montan vermuthete Gehalt an Strychnin wurde von Vermann \*\*\*) nicht darin gefunden. Die roben Kaffeebohnen sind von Rochleder \*\*\*\* ) analysirt wor den, welcher gefunden hat, dass das darin est haltene Fett ein Gemenge von palmitinsaurem mi ölsaurem Lipyloxyd ist; der proteinartige Körper darin ist Legumin in unlöslicher Verbindung mit Kalkerde, und das Skelett darin wird nicht vot Amylon, sondern von Xylon ausgemacht. Seek cornutum ist von Legrip +) und von Pardu + analysirt worden. Die Kleie von Waizen und Rog-den. Ruspini-[-]-[-]-) hat angegeben, wie man Lolium temulentum in Mehl mit Alkohol entdeckt. Das reine Mehl gibt eine gelbe Lösung, welche einen süsslichen, nicht unangenehmen Geschmack besitzt. Das, was Lolium temulentum enthalt, gibt eine gelbgrüne Lösung, welche einen 211. sammenziehenden und zugleich widrigen Geschmack besitzt, und welche beim Verdansten ein gelbgrünes Harz hinterlässt.

<sup>\*)</sup> Simon's Beiträge zur phys. und path. Chem. I, 571.

<sup>&</sup>quot;) Journ. de Pharm. et de Chemie. VI, 37.

<sup>\*\*\*)</sup> Buchn. Rep. z. R. XXXV, 47.

<sup>\*\*\*\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. L, 224.

<sup>†)</sup> Journ. de Chem. med., X, 373. Journ. de Pharm. d de Ch. VI, 215.

<sup>††)</sup> Chem. Gazett. Nr. 50. p. 495.

<sup>†††)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXI, 195.

<sup>1111)</sup> Journ. de Ch. med. X, 80.

Asche der Pflanzen.

Ueber die Asche verschiedener Pflanzen und Pflanzentheile sind zahlreiche Untersuchungen ausgeführt worden. Will und Fresenius ') haben in einer vorausgeschickten interessanten Abhandlung über die Analyse der Asche mehrere Resultate von Aschen-Analysen mitgetheilt, hauptsächlich jedoch von der Tabacksasche, von Taback von verschiedenen Orten und von verschiedenem Boden. Böttinger ") hat die Asche des Holzes von verschiedenen Pinusarten analysirt; Buch \*\*\*) die Asche von Onobrychis sativa; Poluck die Asche der Samen von Milium sativum, Pinus Picea und P. sylvestris. Leuchtstein \*\*\*\*) die Asche von Hanfsamen (Cannabis sativa) und Leinsamen (Linum usitatissimum); Kleinschmidt+) die Asche von Eicheln; Bichon 11) die Asche von Getraide; Levy i-i-) die Asche von Weinreben; Vogel 1) die Asche von Kartoffeln, nebst einer Vergleichung der Asche von verschiedenen Theilen von Pyrus spectabilis 2) und endlich Vergleichung der Asche von Fuchsia fulgens, gewachsen in Guanodunger mit der von derselben Pslanze in gewöhnlicher Gartenerde 5). Kane 4) hat die Asche von Lein und Hanf, und R. D. Thomson 5) die Asche von verschiedenen Flechten untersucht.

†) Das. L., 416.

†††) Das. L., 418.

1) Das. XLIX, 345.

- 3) Das. XLIX, 98.
- 4) Phil. Mag. XXIV, 98.



<sup>&#</sup>x27;) Ann. d. Chem. und Pharm. L, 363.

<sup>\*\*)</sup> Das. S. 406.

<sup>\*\*\*)</sup> Das. S. 412.

<sup>\*\*\*\*)</sup> Das. S. 414.

<sup>11)</sup> Das. L., 417.

<sup>††††)</sup> Das. L., 421.

<sup>2)</sup> Das. Ll, 139.

<sup>5)</sup> Phil. Mag. XXV, 40.

## Thierchemie.

Liebig hat in Bezug auf die Zweisel, welcht ich in vorhergehenden Jahresberichten über die Richtigkeit mehrerer der theoretischen Ansichten nach denen er einen grossen Theil der chemschen Erscheinungen im Thierleben betrachtel. ausgesprochen habe, eine Abhandlung unter des Titel "Berzelius und die Probabilitäts-Ther rien " mitgetheilt'). Mit dieser Abhandlung will er jedoch nicht meine Zweisel ausklären, er beib sichtigt nicht seine Ansichten durch neue Be weise zu unterstützen, sondern sein Zweck ist. meinen Einwürsen den Anstrich einer Beleidigung zu geben und sich an dem anders Denkendes zu rächen. Er berührt daher nur wenig die Hypothe sen, welche ich, ohne Jemanden zu nahe treten 11 wollen, Probabilitäts-Theorien nennen zu können glaubte, zum Unterschiede von solchen Ansichten, welche sich auf festere Gründe stützen; 15 statt dessen zieht er einen Theil meiner Arbeiten in der Thierchemie und verschiedene meiner the

<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. L, 295. — Liebig bit sie auch als eine besondere Broschüre im Buchhandel hersut gegeben, unter dem Titel: Bemerkungen über das Verhältniss der Thier-Chemie zur Thier-Physiologie, von Dr. Justus Liebig.



retischen Ansichten in anderen Gegenständen zur Prüfung hervor. Es wäre gewiss sehr übel, wenn diese verdienten in das Licht gestellt zu werden, in welchem sie Liebig hier dargestellt hat; aber er hat vergessen, dass, wie unvollkommen meine Bemühungen auch gewesen sein mögen, seine in Zweisel gezogenen Theorien dadurch nicht im Mindesten gründlicher werden, und vielleicht dürfte mancher Leser dieser Schrift auf den Gedanken geführt werden, dass Liebig's Theorien nicht mit grösserer Bedachtsamkeit aufgestellt sein möchten, als die ist, womit er hier die Art ihrer Vertbeidigung gewählt hat.

Die Liebig'schen Ansichten in der chemischen Thier-Physiologie sind ausserdem einer gründlichen Prüfung von Kohlrausch") unterworfen worden, welcher gezeigt hat, wie wenig von denselben übrig bleibt, nachdem sie von dem Unsichern und Unwahrscheinlichen gesichtet wor-Diese Kritik ist ein Muster für die Behandlung unsicherer wissenschaftlicher Fragen zwischen verschieden Denkenden, eben so strenge in der Darlegung des Uebereilten und Fehlerhaften, als geneigt das Richtige lobend anzuerkennen.

Matteeucci \*\*) hat die Untersuchungen über Elektrische die elektrischen Ströme in den Nerven der Thiere Ströme in den fortgesetzt, welche ich im vorigen Jahresberichte, S. 651, anführte, und hat noch weiter die Ausicht

Nerven der

<sup>\*)</sup> Physiologie und Chemie in ihrer gegenseitigen Stellung, beleuchtet durch eine Kritik von Liebig's Thierchemie, von Dr. O. Kohlrausch. Göttingen 1844.

<sup>\*\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XI, 403. XII, 255. 574 und 579.

zu bestätigen gesucht, dass die Nerven durch elektrische Ströme wirken. Ich gebe nicht in die Einzelheiten dieser Untersuchung ein, dem Gegenstand von grossem physiologischen Interest ist, theils weil derselbe ausser dem eigentliche Bereiche der Chemie liegt, theils weil diese Untersuchung noch zu sehr in ihrem Anfang ist, als dass man schon jetzt einige Zuversicht auf

die Resultate haben könnte, welche daraus gen-

gen werden.

Wharton Jones') hat eine eigenthümlick Construction in den Muskelfasern darzulegen gesucht, vermöge deren ein elektrischer Strom die magnetische Polarität in gewissen Theilen er regt, welche mit anderen von schlafferer Textu verbunden sind, die verlängert und zusammen gezogen werden können. Trifft ein elektrischer Strom die Muskeln, so ziehen sich die magnetisch-polarischen Theile in sich zusammen, während die schlaffen runzlich werden. Das Ganz ist eine reine Erdichtung, welche keine Prüfeng aushält.

Blut. Analyse desselben. Figuier") hat verschiedene Vorschriften u einer rationelleren Analyse des Bluts gegeben. Das Hauptsächlichste davon besteht darin, dass man, nachdem das Fibrin durch Schlagen de Bluts abgeschieden worden ist, die Blutkörper durch eine Lösung von einem Salze, vorzüglich durch schwefelsaures Natron ausfällt. Eine Lösung von Glaubersalz, welche 1,13 bis 1,14 specificewicht hat, fällt, wenn man 2 Theile davos



<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. et de Phys. X, 111.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst XI, 503.

mit 1 Theil von dem von Fibrin befreiten Blute vermischt, die Blutkörperchen so aus, dass sie auf ein Filtrum genommen werden können und das Serum davon durchgeht, und dass sie dann mit mehr von derselben Lösung ausgewaschen werden können. - Kaltes Wasser würde die Blutkörperchen, wenn man sie damit waschen wollte, auflösen. Um ibre Quantität zu bestimmen, erhitzt er deshalb das Filtrum mit den von der Salzlösung durchtränkten Blutkörperchen bis zu +900, wodurch sie coagulirt werden, ohne dass sie sich bemerkenswerth in 'der Salzslüssigkeit auslösen. Darauf wird das Salz gut ausgewaschen und nun können die Blutkörperchen getrocknet und gewogen werden.

Als eine leichte Methode, das Hämatin aus Ausziehung des den mit schwefelsaurem Natron ausgefällten und von Serum ausgewaschenen Blutkörperchen zu erhalten, gibt er an, dass man es in einem Gemenge von Alkohol und Ammouiak auflösen soll, welches den grössten Theil des Hämatins auszieht, aber mit Zurücklassung eines brauncn Coagulums, welches noch ein wenig Hämatin enthält. Er betrachtet die Blutkörperchen als aus einem Kern von Fibrin bestehend, umgeben mit Albumin und aussen umkleidet mit dem Farbstoff, ohne die chemischen Verschiedenheiten vom Albumin zu berücksichtigen, welche das Globulin durch seine Unlöslichkeit in dem Serum und seine eigne Art zu coaguliren zeigt, sowie durch seinen, von dem Albumin abweichenden Gebalt an Phosphor und Schwefel. Seine Angaben über die Analysir-Methode des Bluts verdienen alle Aufmerksamkeit, und sie werden, weiter verfolgt, die Untersuchung dieser Flüs-Berzelius Jahres-Bericht XXV.

sigkeit für pathologische Zwecke siche th

einfachen.

Folgendes Beispiel zeigt das Resultal nach seiner Methode angestellten Blut-Anily

13,06 Blatkörperchen 0,39 Fibrin 5,06 Albumin 1,20 Salze 80,29. Wasser

Die Untersuchung des Bluts wird non mehr in Krankbeitszuständen von ungleich schassenheit angewendet, und sie verspricht tige Resultate für das Urtheil des Arztes. Rücksic diese Untersuchungen fallen ihre Resultate mehr in das Bereich der P gie, als in das der eigentlichen können daher nur dann ein Gegenstand fü nen Bericht werden, wenn etwas eigentlich misch Neues darin vorkommt.

Einige Untersuchungen dieser Art von R und Beequerel') haben viele wichtige tate für die Pathologie ergeben, und sie b gen im Ganzen Andral's und Gavarret Als Versch gaben (Jahresb. 1842, S. 530). heiten in der mittleren Zusammensetzus Menschenbluts von verschiedenem Geschled ben sie folgende an: das se Fibrin befreiten Bluts VC 1,028 1 und von der Frau Lusameira wicht des Serums v der Frau = 1,027 auf 1000 Theile: ') L'Institut. No

rologische Im	Man	n Frau	
prin	2,2	n Frau 2,20	
Beispiel zielbumin	-	•	
•	69,4	•	
hode againstkörperehen	•	127,20	
örperela Etractive Stoffe und Salze	6,8	•	
a itt	1,6	•	
ria l'asser	779,0		
Fett wurde bestehend ge		15 :	
r K	Mann	Frau	
ng de la Serolin	•	0,020	
zustiedes z Phosphorhaltigem Fett	0,488	•	
ndet, mis Verseistem Fett (Seise)	1,004	1,246	
s Cribel k Cholesterin	0,088	0,090.	
en fille Die Asche des Blutes best	and aus:		
in des bes	ŗ	Mann Frau	
ainstitut lornatrium 3,100 3,900			
Laderen löslichen Salzen	2	,500 2,900	
wens else: Osphorsaurer Kalkerde und T	'alkerde 0	,334 0,354	
longt sen 0,565 0,541.			
en dies! Scharlau') hat einige U	ntersuchu	ngen über	
en rick s Blut auf eine eigne Weise	angestel	lt. Er hat	
geles, similich das Blut getrocknet	und dann	der Ver-	
s mi brennungs - Analyse unterworfen. Ich will hier			
30. 4.1 gende Beispiele auführen:	das Blut	von	
Zesses Menschen Aal	Frosch S	Schildkröte.	
Kohlenstoff 52,7 52,34	52,89	53,06	
election and the second			
Hell III			
1987 Samente 65 04 0 04 04			
Die Uebereinstimmung ist hier weit grösser, welche die geüb-			
testen Chemiker von einem	ACIERG	demselben	
festen ensmiket son sinem	una	uemscinch	

<sup>\*)</sup> Pharm. Centralblatt, 1844, S. 9.

mit Sorgfalt gereinigten Bestandtheile des Bluts gemacht haben. Sie ist so gross, dass sie die Glaubwürdigkeit der Resultate verringert. Ich führe keine von den mitgetheilten Resultate mehr an, und füge nur meine Zweifel hinzu, ob die Verbrennungs-Analyse, so allgemein genommen, jemals ein richtiger Weg werden kann, die Aehnlichkeit oder Verschiedenheit in der Beschafenheit des Bluts von verschiedenen Thieren, oder von einem und demselben Thiere in verschiedenen Krankheitszuständen zu erforschen.

In derselben Beziehung sind auch einige Intersuchungen von Hofmann') angestellt worden, mit Proben, welche Scharlau ihm gegeben hatte.

Blei im Blut

Cozzi \*\*) hat das, von einer an Bleicolik leidenden Person abgelassene Blut untersucht und hat in dem Serum, aber nicht in dem Coagulus desselben Bleioxyd gefunden.

Fibrin.

Dumas \*\*\*) gibt an, dass reines, durch Aether von Fett befreites Fibrin, wenn man es in ein Gemenge von 1,3 Gramm Salzsäure und 1 Liter Wasser legt und einige Tage lang darin liegen lässt, darin aufquillt, gelatinös wird und dans ein 10 Mal grösseres Volum einnimmt, wie es bereits bekannt war. Nach einer sehr langen Zeit hat sich zuweilen ein wenig davon in der Saut aufgelöst, aber häufig auch durchaus nichts. Wird aber dann Hefe hinzugesetzt, so löst sich

<sup>\*)</sup> Ann. d. Ch. und Pharm. L. 159.

<sup>\*\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 157.

<sup>\*\*\*)</sup> Essai de Statique Chemique des etres organisés. Ed. 3. p. 107.

das Fibrin bei + 10° bis 15° in 24 Stunden, und bei + 30° bis 40° in 4 bis 5 Stunden vollständig auf. Diese Lösung ist farblos und klar, ähnlich einer Lösung von Protein in verdünnter Salzsäure. Säuren oder Alaun scheiden daraus einen flockigen Körper ab. Beim Verdunsten im lustleeren Raume gibt sie einen hellgelben Rückstand, ähnlich eingetrocknetem Eiweiss, der sich in warmem Wasser auflöst, aber die erhaltene Lösung coagulirt nicht beim Erhitzen. Coagulirtes Albumin verhält sich eben so, aber die Auflösung geschieht viel weniger rasch. Ohne Hese ist eine Temperatur von + 100° erforderlich, um das Fibrin in dem schwach sauren Wasser aufzulö-Das Aufgelöste hat nach der Abscheidung der Säure eine Zusammensetzung, welche nahe mit der des Chondrins übereinkommt, aber es besitzt nicht dessen chemische Eigenschaften.

Wurtz\*) gibt an, dass sich gut ausgewaschenes und noch feuchtes Fibrin, wenn man es in der Sommerwärme sich selbst überlässt, so dass es nicht trocknen kann, innerhalb 8 Tagen in ein Liquidum verwandelt, welches nach faulem Käse riecht und welches beim Erhitzen coagulirt. Wird es verdünnt, mit Bleiessig gefällt und der Niederschlag durch einen Strom von Kohlensäuregas zersetzt, so löst sich in dem Wasser ein Körper auf, welcher die Eigenschaften des uncoagulirten Albumins besitzt, und welcher coagulirt, wenn man die Lösung erhitzt. Ausser diesem Körper werden Ammoniak, Kohlensäure, Essigsäure und

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XI, 253.



Buttersäure hervorgebracht, welche letztere er daraus abschied und besonders untersuchte.

Selbst wenn Fibrin mit einem Gemenge von Kalk- und Kalihydrat bis zu + 160° oder 180° erhitzt wird, so bildet sich eine fette, flüchtige Säure, während Ammoniak und audere nicht saure Stoffe gebildet werden. Aus dem Alkali kann die Säure dann abgeschieden werden, welche ebenfalls Buttersäure zu sein scheint.

Wurtz') hat ferner gezeigt, wie Albumin aus Hühnereiern im auflöslichen Zustande rein und frei von den Körpern, mit denen es in den thierischen Flüssigkeiten vorkommt, erhalten werden kann. Er verdünnt das Eiweiss mit Wasser, zerrührt die Zellen und filtrirt durch Leinward. Das Durchgegangene wird mit Bleiessig gefällt, der Niederschlag gut ausgewaschen, mit Wasser angerührt und durch einen Strom Kohlensäuregs zersetzt, wobei sich das Albumin in dem Wasser auflöst. Es enthält jedoch dann eine Spur von Bleioxyd, so dass, wenn man die Lösung mit einigen Tropfen Schwefelwasserstoffwasser vermischt, dieselbe braun wird, aber klar bleibt. Man stellt sie dann in ein Wasserbad und gibt ihr eine Temperatur von nahe + 600, so dass gerade eine Coagulirung anfängt und einige Flocken daraus abgeschieden werden; dann wird sie herausgenommen und die Flocken absiltrirt, welche Schweselblei enthalten, so dass die Lösung klir und farblos durehgeht. Darauf wird sie auf einer flachen Schale bei + 50° bis zur Trockne verdunstet, wobei das Albumin rein und in Wasser

<sup>&#</sup>x27;) Journ. f. pract. Chem. XXXII, 503.

wieder auflöslich zurückbleibt. Es besitzt die von Hruschauer (Jahresb. 1845, S. 657) angegebene Eigenschaft, Lackmuspapier zu röthen. Die Lösung wird in der Wärme coagulirt, wie Eiweiss, und das coagulirte röthet ebenfalls das Lackmuspapier. Die Coagulirung beginnt bei + 59°,5 mit einer Trübung, zwischen + 61° und 63° setzen sich Flocken ab, und etwas üher + 63° erstarrt das Ganze zu einer Masse.

Wird das coagulirte Albumin mit einer Lösung von kohlensaurem Natron gelinde erwärmt, so wird die Kohlensäure ausgetrieben und das Alkali vereinigt sich mit dem Albumin. Nachdem die alkalische Flüssigkeit gut daraus ausgewaschen worden ist, verhält es sich vollkommen neutral auf Lackmuspapier, aber es lässt nach dem Verbrennen einen bedeutenden Rückstand von Alkali.

Bei der Analyse sowohl des löslichen als auch des coagulirten Albumins wurde die richtige Zusammensetzung des Albumins gefunden.

Bei einem Versuche, das Albumin aus Serum auf dieselbe Weise zu reinigen, löste sich sehr wenig Albumin in dem Wasser auf, worin der Blei-Niederschlag durch Kohlensäuregas zersetzt wurde. Aber wir wissen aus Mulder's Versuchen, dass das Albumin aus Hühnereiern 1 Atom Schwefel weniger enthält, als das Albumin aus Serum, so dass sie folglich nicht völlig identisch sind.

Jahn ') hat das Weisse aus Taubeneiern mit dem von Hühnereiern verglichen, und dabei verschiedene Ungleichheiten gefunden. Es coagulirt

<sup>&#</sup>x27;) Archiv der Pharm. XXXVII, 259.

zwar, aber das Coagulum wird dünn und gelatinös, und wird das Kochen fortgesetzt, so löst sich das Coagulirte vollkommen wieder in den Wasser auf, und das, was sich während des Kochens an den Rändern abgesetzt hat, löst sich ebenfalls wieder, wenn man es in die Flüssigkeit hinabstösst. Es sieht aus, als werde es leichter, wie Albumin aus Hühnereiern, entweder in Trioxyprotein oder in den löslichen Körper verwadelt, in welchen das Albumin aus Hühnereiern erst in einem verschlossenen Gefässe bei einer über + 100° erhöhten Temperatur übergeht (Vgl. Jahresb. 1844, S. 600).

Eisenfreies Hämatin.

Ich führte im Jahresberichte 1837, S. 373, Sanson's Versuché äber die Darstellung des Farb stoffs aus dem Blute an, wobei es ihm durch Behand lung des Blutkuchens mit Schweselsäure glückte, ihn eisenfrei zu erhalten. Nachher hat Scherer (Jahresb. 1843, S. 546) nach derselben Methode dasselbe Resultat erhalten. Diese Frage hat Mak der') einer neuen Prüfung unterworfen. Er bereitete reines eisenhaltiges Hämatin, zerrieb zu einem äusserst feinen Pulver, vermischte dann mit reiner concentrirter Schweselsäure, und liess es damit in einem verschlossenen Gelisse mehrere Tage lang zusammen stehen. dann mit vielem Wasser verdünnte, entstand eint starke Entwickelung von Wasserstoffgas, welcht auswies, dass sich das Eisen jetzt oxydirte me dass sich dasselbe in dem Hämatin im nicht or! dirten Zustande befindet. Etwas von dem Himtin löste sich dabei in der sauren Flüssigkeit auf:

<sup>\*)</sup> Scheik. Onderzoek. II, 137.

aber der grösste Theil blieb ungelöst. Nach dem Auswaschen wurde ein Theil davon analysirt, wobei aber noch 44 Proc. Eisen darin gefunden wurden. Darauf wurde es von Neuem derselben Behandlung unterworfen, und es gab dann beim Vermischen mit Wasser wieder Wasserstoffgas und in der Flüssigkeit ein Eisenoxydulsalz aufgelöst. Es war jetzt ein dunkelbraunes Pulver, welches beim Verbrennen eine Spur von einer eisenhaltigen Asche zurückliess, so gering, dass sich ihr Gewicht nicht bestimmen liess. Bei der Verbrennungs - Analyse wurde es eben so zusammengesetzt gefunden, wie das eisenhaltige Hämatin, wenn davon der Eisengehalt abgezogen wird, nämlich = C44 H44 N6 O6. Das eisenhaltige enthält dazu 1 At. Eisen. Dieses Metall ist also nicht die Ursache der rothen Farbe des Hämatins, und das Eisen ist darin nicht in Gestalt von Oxydul oder Oxyd enthalten.

•

7

į,

Ç

Ľ

ŗ.

đ

Die Sanson'sche Methode, eisenfreies Hämatin hervorzubringen, wurde unter Mulder's Leitung von van Goudoever wiederholt. Es wurde danach wohl eisenfrei erhalten, aber stets chemisch verbunden mit Proteinschwefelsäure. Es ist jedoch nichts weniger als leicht, diese Verbindung rein zu erhalten.

Der Sanson'sche Farbstoff wurde durch Verbrennung analysirt und zusammengesetzt gefunden aus (C = 76,438):



	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,963	84	57,08
Wasserstoff	5,799	114	6,32
Stickstoff	12,675	16	12,59
Sauerstoff	19,143	22	19,56
Schwefelsäur	e 4,470	1	4,45

 $= C^{++}H^{++}O^{6}O^{6} + C^{+0}H^{62}N^{10}O^{12}\ddot{S} = +4H.$ 

Es würde interessant sein zu wissen, wie sich dieser Körper gegen Kali, Bleioxyd, Silberoxyd und andere Basen verhält, indem es sich dabei zeigen würde, ob die hier theoretisch angenommenen 4 Atome Wasser darin als Wasser existiren, und ob sich das Hämatin zugleich dadurch abscheiden lässt.

Lymphe.

Nasse \*) hat mit vieler Genauigkeit die Lymphe vom Pferde untersucht und dabei gefunden, dass sie im eigentlichen Sinne des Worts ein verdünntes Serum ist. Ich halte es für überfüssig, die darin aufgefundenen Bestandtheile aufzezählen.

Parenchym der Lunge. F. Boudet\*\*) bat einige Versuche über die Zusammensetzung des Parenchyms der Lunge angestellt. Beim Malaxiren mit kaltem Wasser wird daraus ein wenig in den Gefässen zurückgebliebenes Blut ausgezogen und es enthält dann Albumia, welches beim Erhitzen coagulirt. Aber in die sem Wasser löst sich auch zugleich ein proteinartiger Körper auf, welcher daraus durch Essigsäure abgeschieden wird, und welcher in alles seinen Verhältnissen die Eigenschaften von Ge-

<sup>&</sup>quot;) Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 335.



<sup>\*)</sup> Pharmac. Centralblatt. 1844. S. 43. Aus Simons Beiträgen. H. 4. S. 449.

sein besitzt. Nach der Behandlung mit kaltem Wasser zichen Alkohol und Acther neutrales Fett, Oelsäure und Margarinsäure, die Verbindungen dieser beiden Säuren mit Natron und ein wenig Cholesterin aus, und werden sie damit siedend behandelt, so lösen sie einen Körper auf, der sich beim Erkalten wieder absetzt, und welcher in allen Beziehungen Fremy's Cerebrinsäure ähnlich ist. Ausserdem gibt die Alkohollösung eine kleine Portion von einem extractähnlichen Körper. Das so ausgezogene Parenchym gibt durch anhaltendes Kochen mit Wasser einen gelatinirenden Leim von aufgelöstem Zellgewebe, und das Ungelöste zeigt, besonders wenn man es vor dem Sieden prüft, mit Schweselsäure, Salzsäure und Essigsaure alle die Verhaltnisse, welche einem proteinartigen Körper zukommen, den Boudet für Fibrin hält. Es ist jedoch kein Grund vorhanden, hier vor anderen proteinartigen Körpern Fibrin zu vermuthen.

Die Asche von dem verbrannten Parenchymist die den thierischen Stoffen gewöhnliche.

In Lungentuberkeln fand er lösliches Casein in einem bedeutenderen Verhältnisse, nämlich bis zu 8 Proc., so dass er es mit Casein aus Milchvergleichen konnte.

Gay-Lussac\*) hat verschiedene Berechnungen über die von Magnus angestellten Versuche zur Bestimmung der verschiedenen Quantitäten von Luft, welche in dem venösen und arteriellen Blute enthalten sind (Jahresb. 1839, S. 551), mitgetheilt, wodurch er darzulegen sucht, dass der

Athmen.

>

<sup>&#</sup>x27;) Ann. de Ch. et de Phys.

Schluss, zu welchem Magnus dadorch geführt worden ist, dass nämlich die Kohlensäure von dem Blute abdunstet und dass Sauerstoffgas als solches absorbirt wird, ohne in der Lunge die Kohlensäure zu bilden, unrichtig sei und nicht durch die angeführten Versuche unterstützt werde Magnus") hat dagegen dargelegt, dass Gay-Lussac bei seiner Berechnung von einem urichtigen Grunde ausgegangen ist, dass nämlich die von Magnus angegebenen, aus dem Blote gegangenen Quantitäten von Gas die ganze is denselben enthaltene Quantität sei, wovon e deutlich das Gegentheil angegeben hat, inden sie nur ausgezogene Portionen seien, in welchen die relativen Quantitäten von Kohlensäuregas, Sauerstoffgas und Stickgas verglichen wurden, stets mit dem Resultat, dass das arterielle Blut bedeutend mehr Sauerstoffgas als das venöse enthält.

In Betreff der Frage, ob Stickgas vom Blute abdunstet, wie aus Dulongs Versuchen folgte und was Boussingault's Versuche späterhin zu bestätigen schienen, hat der letztere ") neue Versuche angestellt. Er schloss eine Turteltaube in einen Käfich ein, fütterte sie lange Zeit mit Hirse, bevor der Versuch begonnen wurde, dann wog er ihr das Futter für jeden Tag genau ab, und sammelte ihre Excremente, welche einer Verbrennungs-Analyse unterworfen wurden. Ausserdem wurde die Turteltaube vor und nach dem Versuche gewogen. Durch Vergleichung des Stick-

<sup>\*)</sup> Monatsbericht d. K. Preuss. Acad. d. Wissenschaften 1844. Juni. S. 234.

<sup>&</sup>quot;) Ann. de Ch. et de Phys. XI, 433.

stoffgehalts in der verzehrten Hirse und des in den Excrementen zeigte es sich, dass die letzteren nicht mehr als ungefähr 3 von dem in der Hirse enthaltenen Stickstoff enthielten, das übrige 1 muss also beim Athmen gasförmig weggegangen sein, was ungefähr 4 Vol. Stickgas auf 100 Vol. ausgeathmeten Kohlensäuregases ausmacht.

Marchand\*) hat sehr ausführliche und genaue Versuche über das Athmen der Frösche
angestellt, deren allgemeine Resultate bestätigen,
dass mehr Sauerstoffgas absorbirt wird, als dem
in der ausgeathmeten Kohlensäure entspricht, so
dass ungefähr 1 Vol. Sauerstoffgas absorbirt wird für
5 Vol. Kohlensäuregas, die ausgeathmet werden.
Er fand ausserdem, dass die Kohlensäure-Bildung
während der Nacht geringer ist als am Tage.

Das Athmen der Frösche geschieht am vollkommensten zwischen + 60 und 140, und die Luft verändert sich in dieser Temperatur am meisten. Oo ist es schwach, so dass sich wohl Kohlensäure bildet, aber wenig oder kein Sauerstoffgas absorbirt wird. Dasselbe geschieht bei + 200 und darüber. Ein gesunder Frosch, welcher 100 Grammen wog, athmete zwischen + 60 und 140 in 24 Stunden 0,157 Kohlensäure aus, worin 0,0589 Grm. Kohlenstoff enthalten sind. Wurde der Frosch in Sauerstoffgas gebracht, so brachte er eben so viel Kohlensäure hervor, wie in der Luft, aber dagegen absorbirte er mehr Sauerstoffgas, so dass auf 100 Volum. entwickelten. Kohlensäuregases 361 Vol. Sauerstoffgas absorbirt In reinem sauerstofffreien Wasserstoff-

<sup>\*)</sup> Journ. f. pract. Chem. XXXIII, 129.

gas athmeten die Frösche ebenfalls ein wenig Kollensäuregas aus; aber sie wurden darin bald schliftig und starben gewöhnlich innerhalb einer Stunde, ohne dann wieder beleht werden zu können.

Wurden die Frösche in einer Luft gelassen, de nicht gewechselt wurde, so athmeten sie mehr Kollensäuregas aus, und alle Umstände schienen de für zu sprechen, dass sie zugleich Stickstoff absorbirten. Mehrere Wochen lang ohne Nahrug in Wasser erhaltene Frösche absorbirten, je läger sie hungern mussten, immer weniger Sauerstoffgas, bis das verschwindende Sauerstoffgas zeletzt nur dem Sauerstoff in der Kohlensäure entsprach, deren Entwickelung ausserdem fortwikrend abnahm.

Magensaft.

Blondlot's im letzten Jahresberichte, S.666, angeführte Angabe, nach welcher die Säure in Magensafte saurer phosphorsaurer Kalk sein sollte, hat Lassaigne ") veranlasst, einige neue Versuche darüber anzustellen, aus denen zu folges scheint, dass die freie Saure darin von einer kleinen Quantität Salzsäure und hauptsächlich von Milchsäure ausgemacht wird. Sie wurden 105 dem abgedunsteten Magensafte mit Alkohol 200gezogen, die Basen in dieser Lösung durch Schwe felsaure niedergeschlagen, und darauf Schweselsäure, Salzsäure und Phosphorsäure durch Silmit kohlensaurem Bleioxyd Aus der abfiltrirten Lösung wurde das aufgelöste Bleioxyd durch Schweselwasserstoff abgeschieden und die Flüssigkeit zur Syrup-Con-

<sup>\*)</sup> Journ. de Ch. med. X, 73 und 183.

sistenz verdunstet. Sie war dann scharf sauer und gab sowohl mit Baryterde als auch mit Zinkoxyd in Wasser auflösliche Salze. Diese Salze krystallisirten zwar nicht, aber die Ursache davon muss in den in Alkohol löslichen extractartigen Körpern gesucht werden, welche die Milchsäure begleiten. Schon Chevreul hat vor langer Zeit gezeigt, dass die Milchsäure ein Bestandtheil des Magensaftes ist.

Bernard ') hat gczeigt, dass Salze von weniger starken Säuren, wenn man sie in das Blut injicirt, ebenfalls mit ihrer Säure beitragen, den Magensaft sauer zu machen, so dass bei der Bildung des Magensaftes eine Theilung derselben in freie Säure und Basis stattfindet, wobei die freie Säure auf der Oberffäche der Schleimheit des Magens abgesondert wird. Selbst nach dem Injiciren von Kaliumeisencyanür findet man eisenhaltige Blausäure im Chymus.

Bekanntlich hängt die Bildung des Magensaftes und der Verdanungs-Process von dem 8ten Nerven-Paare ab. Bernard ") hat dies durch einige neue Versuche bestätigt, aus denen das Folgende angeführt werden mag: Er wählte zwei Hunde, von denen er dem einen die zum Magen führenden Nerven des 8. Nerven-Paars durchschnitt. Darauf gab er beiden Hunden eine Emulsion von süssen Mandeln und nach einer Weile Amygdalin. Der Hund, dessen Magennerven unbeschädigt waren, litt nicht im Mindesten davon, während der andere sehr rasch danach starb. Bei

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 428.

<sup>\*\*)</sup> L'Institut, No 544. S. 186.

dem ersten war nämlich das Emulsin durch des Magensaft zerstört worden, so dass sich kein Bittermandelöl bilden konnte, bei dem anderen war es unverändert geblieben, so dass es Bittermandelöl bildete, von dem der Hund starb.

Nutrition.

Die Untersuchungen über die Fettbildung, von denen ich im vorigen Jahresberichte, S. 681, einige Resultate mittheilte, sind fortgesetzt wor-Boussingault bat Playfair's Versuck, nach denen Kühe bei einem 4 Tage lang fortgesetzten Versuche mit der Milch 13 Pfund Butter fett mehr hervorbrachten, als das Fett in den verzehrten Nahrungsstoffen betrug, in gemuen Prüfung gezogen, und dadurch gezeigt, dass Play fair 1) den Gebalt an fetten Körpern in den Futter all zu niedrig angenommen bat, und 2) das ein Versuch von 4 Tagen durchaus nichts beweish aus einem Grunde, den er durch diese Versucht darlegt. Er bat nämlich in einem Versuche zwei ' Kühe 17 Tage lang mit Runkelrüben und in er nem anderen Versuche 15 Tage lang mit Kartoffeln gefüttert. Die Thiere wurden vor und uch dem Versuche gewogen, und das mit der Milch und dem Kothe abgegangene Fett mit vieler Sorg falt bestimmt.

Diese Untersuchungen gehören zu denen, webe che man classische nennen kann, und sie flössen völlige Ueberzeugung von der Richtigkeit des Resultats ein. Die mehr schon als gewöhnlick Länge meines Berichts zwingt mich jedoch, die Einzelheiten derselben zu übergehen und nur des Hauptresultat daraus anzuführen. Es zeigte sich dass in der That mehr Fett mit der Milch und dem Kothe von den Thieren abgegangen war, ab

das Futter enthalten hatte, bei dem Versuche mit Runkelrüben 7,58 und bei dem Versuche mit Kartoffeln 4,01 Kilogrammen auf 14 Tage. Während dieser Zeit befand sich die Fete-Ausleerung in einem fortwährendem Abnehmen, und die Kühe verloren bei den Runkelrüben täglich 21 Kilogramm an Gewicht, bis sie sich am 17ten Tage in einem so entkräfteten Zustande befanden, dass zur Erhaltung der Thiere der Versuch unterbrochen werden musste. Bei Kartoffeln verloren sie weniger, die eine Kuh 1,29 und die andere 1,04 Kilogramm für den Tag. Es folgt aus diesen Versuchen klar, was auch aus physiologischen Gründen vorausgesehen werden kann, dass wenn das Absonderungs-Organ für die Milch mit einer positiven Kraft aus den Flüssigkeiten des Thiers das Fett ausleert, was sie enthalten und was im Normalzustande nicht so unbedeutend ist, und dieses nicht aus der genossenen Nahrung ersetzt wird, es aus der, in dem thierischen Körper vorher vorhandenen Niederlage von Fett wieder weggenommen wird, um mit der Milch wieder ausgeleert zu werden, wodurch das Thier forwährend abmagert; und es wird daraus immer wahrscheinlicher, dass Zucker, Stärke, Albumin und andere Stoffe in der Nahrung unter diesen Umständen nicht zur Bildung von Fett angewandt werden. Boussingault stellte dann einen Gegenversuch mit 2 von denselben Kühen an, welche, nachdem sie einige Tage lang mit richtigem Heu gefüttert worden waren, 15 Tage lang abgewogene Quantitäten Heu bekamen, während dessen das Fett in den Ausleerungen dem Gewichte nach bestimmt und mit der Menge des Fetts in

Berzelius Jabres - Bericht XXV.

57

dem Heu verglichen wurde. Die Kübe nimen dabei täglich 1,33 bis 1,47 Kilogramme u Gewicht zu, und bei der Beendigung des Vesuchs hatten sie 3,44 Kilogr. Fett weniger abgegeben, als das Futter enthalten hatte.

Boussingault zieht aus seinen Versuche den Schluss, dass die Nahrung, die ein Thier vezehrt, für seine Erhaltung unzureichend sein kim, 1) wenn sie keine hinreichende Quantität von me chen stickstoffbaltigen Bestandtheilen entbält, & den täglichen Abgang an stickstoffhaltigen Stoffen in den Ausleerungen ersetzen können; 2) was sie nicht in ihren assimilirharen Theilen en Quantität von Kohlenstoff enthalten, um die nit den Ausleerungen und durch das Athmen abghende Menge wieder ersetzen zu können; 3) weu darin die Salze fehlen, besonders Kochsalz und phosphorsaure Erdsalze, welche den täglichen Abgang daran ersetzen können, und 4) wenn, wit in dem nun angeführten Versuche, irgend ein gewisser Körper durch die zufällige Wirksunkel eines gewissen Organs in einem ungewöhrlich grösseren Verhältnisse ausgeleert wird und die Quantität dieses Körpers in der Nahrung nicht der Menge entspricht, welche das Organ absondert

In derselben Beziehung sind auch Versuck von Letellier ') angestellt worden. Derselk fütterte Turteltauben theils mit Rohrzucker allen und theils mit Rohrzucker und Eiweiss. Dabe nahm das Fett in den Körpern dieser Thiere fortwährend ab, bis zuletzt nach einigen Tagen, wo die Turteltauben starben, nur noch sehr west

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XI, 150.

davon übrig geblieben war. Selbet wenn die Turteltauben mit Butter gefüttert wurden, zeigte sich dasselbe Resultat. Wiewohl diese Versuche beetätigen, was tlie vorhergehenden darlegen, so lassen sich doch daraus wegen der Mangelhaftigkeit der Nahrung keine so zuverlässigen Resultate ziehen, wie aus den Versuchen von Boussingault.

Inzwischen sind auch Versuche mit einem davon abweichenden Resultate von Persoz \*) angestellt worden, welche ich mit seinen eigenen Worten anführen will: "Es scheint mir nach den von mir beschriebenen Versuchen eine für die Wissenschaft gewonnene Erfahrung zu sein, dass Gänse Fett aus Nahrungsstoffen bilden können, welche kein Fett enthalten, da vier Ganse, von denen eine mit Maismehl (aus dem mit Aether alles Fett ausgezogen worden war), eine andere mit einem Gemenge von Kartoffelstärke und Casein (die ebenfalls von Fett befreit worden waren), und die beiden anderen mit einem Gemenge von Kartoffelstärke, Kartoffeln und Zucker gefüttert worden waren, an Gewicht zugenommen und mehr Fett hervorgebracht haben. Die Erfahrung zeigt ferner, dass Mais, welcher nicht von Fett befreit worden ist, noch kräftiger für die Hervorbringung von Fett wirkt. Die Gänse, welche mit fettfreien Stoffen gefüttert worden waren, behielten ihre Leber von gewöhnlicher Grösse und Farbe, so wie von 65-67 Grammen an Gewicht, während dagegen die, welche mit Mais gefüttert worden waren, eine blassere Leber und von 400 Grammen Mittelgewicht bekamen."

<sup>\*)</sup> L'Institut, Nr. 573. p. 422x

Bernard und Barreswil') haben über die Ernährung Versuche von anderer Art angestellt. Sie injicirten Auslösungen von Robrzucker, Albumin und Leim in die Vena jugularis von Huden, und fanden den injicirten Körper dann in mer im Harn wieder. Der Rohrzucker hatte dibei seinen Charakter als Rohrzucker beibehalten. Dass sich Albumin, welches ein Bestandtheil der Bluts ist, sich im Harn wieder finden soll, wen eine kleine Menge davon dem Blute eingemicht wird, klingt sonderbar, aber dies dürste doch so verstanden werden können, dass sie Eiweiss ans Hühnereiern anwandten, welches nicht dieselle Quantität von Schwefel enthält, wie das Albamin aus Blut, und dass es also aus diesem Grunde wieder besonders abgeschieden worden sein kann. Wurden dagegen diese Körper vor der Injection in dem Magensaste eines Hundes ausgelöst, durch dessen Einwirkung sie äbnlich verändert worder waren, wie dies in dem Magen selbst geschieht, so fanden sich die beiden ersteren nicht im Ham wieder, aber von dem Leim fanden sich immer noch Spuren darin.

Sacc ") hat eine Untersuchung angefanges, welche zum Gegenstande hat zu erforschen, welcht Theile von den Nahrungsmitteln in dem Körper des Thiers, welches dieselben verzehrt, zurüchbleiben. Diese Versuche sollen weiter fortgesetzt werden, und es ist noch all zu früh, dar aus schon Resultate ableiten zu wollen.

Leber.

F. Boudet \*\*\*) hat eine vergleichende Unter

<sup>\*)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. V, 425.

<sup>\*\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. LII, 77.
\*\*\*) Journ. de Pharm. et de Ch. V, 341.

suchung über das gesunde Parenchym der Leber und über dasjeuige ausgeführt, was während einer Krankheit in einen fettartigen Zustand übergegangen ist. Er fand in dem

Reutrales Fett mit wenig fetten Säuren 1,60 30,20
Cholesterin 0,17 1,33
In Aether lösliches Extract 0,84
Festes, uulösliches Gewebe 21,00 13,32
Wasser 76,39 55,15.

Die kranke Leber schwamm auf Wasser.

Theyer und Schlosser ') haben den Schluss ihrer Untersuchungen über die Galle mitgetheilt, welcher hauptsächlich die Analysen der daraus abgeschiedenen Körper enthält.

Das Bilin erklären sic von Neuen als identisch mit Liebig's Gallensäure, Bilifellinsäure, was sie mit einer Analyse beweisen, welche dafür vollkommen dieselbe Zusammensetzung ergeben hat, welche diese Säure besitzt.

Da sie beabsichtigten, meine Angabe zu widerlegen, so hätte ich erwartet, dass sie zur Bereitung des Bilins die von mir angewandte Methode befolgt haben würden. Anstatt dessen haben sie die Galle mit einem Bleisalz gefällt, den Niederschlag abfiltrirt, Schwefelwasserstoff in die Lösung geleitet, um Blei däraus abzuscheiden, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, den Rückstand in Alkohol gelöst, die Basen durch Schwefelsäure abgeschieden, filtrirt, den Ueberschuss an Schwefelsäure durch kohlensaures Bleioxyd entfernt, die filtrirte Flüssigkeit zur Trockne ver-

Galle.

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm. L, 235.

dunstet und den Rücktand analysirt, ohne einsidie einfache Prüfung anzustellen um zu erfeschen, ob sie Bilin oder Bilifellinsäure hatten dadurch, dass man den erhaltenen Körper zu Wasser auflöst und die Lösung mit Schwefelsim vermischt, woderch die Bilifelliusäure gefällt wird aber nicht das Bilin. Und dies nennen sie zuser allen Zweifel setzen, dass Bilin und Bilifellinsäure einerlei seien.

Die Resultate ihrer Analyse sind folgende: Bilifellinsäure (Gallensäure) C = 75,85:

•	wass	wasserhaltig.				onsah.
	Gefund.	At.	Berechn.	Gefund.	At.	Beredi
Kohlenstoff				60,12		
Wasserstoff	8,84	72	8,53	8,50	70	7,88
Stickstoff						
Sauerstoff	24,01	13	24,71	21,13	12	21,67
Natron				6,95		
$= \dot{\mathbf{H}} + \mathbf{C}^{44}$	H70 N2 O	12	worin	H darc	ьR	erseti
wird (Verg						
1840, S. 67						

Fellinsäure (Choloidinsäure):

Wasserh	Silbe	rox	ydsalz.		
Gefund.	AL-	Berechn.	Gefund.	At.	Berech
Kohlenstoff 72,23	· <b>60</b>	<b>72,53</b> .	55,22	60	59,77
		9,94		98	8,01
Sauerstoff 17,67	11	17,53	13,27	10	13,1
Silberoxyd —			19,35	1	19,0
$=\dot{H} + C^{60}\dot{H}^{98}O^{10}$ .	(D	u m a s'	Analys	e : .	labres
1840, S. 679).					

Dyslysin :	• , `		
(	Sefunden	۸t.	Berechnet
Rohlenstoff	78,22	60	78,13
Wasserstoff	9,68	92	9,85
Sauerstoff	12,10	7	12,02



= C<sup>60</sup> H<sup>92</sup>O<sup>7</sup>. Werden hier 4 Atome Wasser hiuugefügt, so hat man die Formel für Fellinsäure. Cholsäure:

Die wasscrhalt. Säure. Das Kalkzsalz. Gefund, At. Berechn. Gefund, 'At. Berechn. iohlenstoff 70.36 42 70,83 66,81 42 67,19 Wasserstoff 9,74 66 9,09 9,15 64 8,42 Sauerstoff 19,90 9 20,02 16,74 16,89 falk 7.36 1 7,50, = H + C42 H64O8. Diese Formel ist bestimmt sicht richtig. Der Unterschied zwischen dem berechneten und dem gefundenen Resultate ist in beiden Fällen sowohl im Kohlenstoff- als auch im Wasserstoffgehalte zu gross, und er wird für den Kohlenstoff noch viel grösser, wenn man ihn nach dem richtigen Atomgewicht berechnet. ben schon eine Analyse dieser Säure von Dumas (Jahresb. 1840, S. 682), welche von der hier angegebenen abweicht.

Sie haben gefunden, dass auch Oxalsäure im grossen Ueberschuss und unter dem Einfluss von Wärme Choloidinsäure hervorbringt. Aber sie haben sich durchaus nicht darum bekümmert in Betracht zu ziehen, was ich über zwei gleichzeitig gebildete, harzartige und in ihren Eigenschaften verschiedene Säuren: Fellinsäure und Cholinsäure gesagt habe, und wahrscheinlich ist das, was sie analysirten, ein Gemenge von beiden gewesen.

Wird die Galle mit conceptrirter Salpetersäure behandelt, so findet eine heftige Einwirkung statt. Auf der Flüssigkeit schwimmt dann eine geringe Menge von einem fettartigen Körper, und beim Erkalten schiessen aus derselben krystallinische



Körner an, welche nach dem Abwaschen auf Auflösen in Alkohol in Nadeln wieder anschiesen. Sie sind eine in Wasser unauflösliche Säure, welche aus 59,31 Kohlenstoff, 7,72 Wasserstoff aus 32,97 Sauerstoff besteht. Ihr Silbersalz bestad aus 29,84 Kohlenstoff, 3,55 Wasserstoff, 13,8 Sauerstoff und 52,65 Silberoxyd. Sie konnten diese Säure nur ein Mal erhalten.

Kemp\*) hat mehrere Analysen von der segenannten Gallensäure aus der Galle von verschiedenen Thieren mitgetheilt, woraus ich folgente Resultate ausziehe: Aus der Galle vom

		Ochsen	Mensch.	Tieger	Leopard
	Kohlenstoff	64,60	68,40	69,6	59,80
	Wasserstoff	9,40	10,13	11,8	9,49
	Stickstoff	3,40	3,44	6,0	4,60
	Sauerstoff	22,38.	18,03.	12,6.	26,11.
100	Th. Natron sätti	gen 6,53.	6,6.	5,2.	4,6.

In einer späteren Schrift ") führt Kemp an, dass er Liebig schon 1842 mit dem Product von der Einwirkung der Salpetersäure auf Galle bekanut gemacht habe (Theyer und Schlosser verschweigen dies in ihrer Abhandlung), und dass dasselbe nach seiner Analyse aus 64,5 Kohlenstoff, 8,7 Wasserstoff und 26,8 Sauerstoff zusammengesetzt sei.

Platner \*\*\*) hat einen krystallisirten Körper aus der Galle beschrieben, welcher, so weit mas

<sup>\*)</sup> A letter to Prof. Liebig on some misrepresentations contained in the second edition of his work, entitled Animal Chemistry. Lond. 1844. Auch in Buchn. Rep. Z. R. XXXV, 152

<sup>\*\*)</sup> Chem. Gazette, Nr. 401, p. 297.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. der Ch. u. Pharm. Ll, 105.

aus der Bereitungsweise und aus den Eigensehaften schliessen kann, nichts anderes als Cholsäure gewesen ist.

Er bemerkt, dass meine Angabe, nach welcher der grüne Körper, welcher in der Galle aus Cholepyrrhin gehildet wird, mit Blattgrün identisch sei, nicht richtig sein könne, weil er Stickstoff enthalte. Aher wir haben im Vorhergehenden aus Mulders Analyse ersehen, dass das Blattgrün ebenfalls Stickstoff enthält.

Pettenkofer\*) hat ein vortreffliches Reagens zur Entdeckung von Galle bei thierchemischen Anslysen gefunden, welches darauf beruht, dass Bilin und Bilifellinsäure mit Zucker und Schwefelsäure eine prächtig violette Farbe hervorbringen, ähnlich der einer Lösung von übermangansaurem Kali. Die Lösung, in welcher man einen Gehalt an Galle vermuthet, wird in ein Probirglas gegossen und vorsichtig concentrirte Schwefelsäure in kleinen Portionen nach einander hinzu getropft, so dass sich die Masse nicht über + 60° erbitzt. 3 vom Volum der Flüssigkeit Schweselsäure hinzugekommen, so tropft man einige wenige, 4-5 Tropfen von einer Lösung von Zucker in 4 Theilen Wasser hinein und schüttelt damit um, wodurch dann die Farbe hervorkommt. Hat man es mit in saurem Wasser nicht löslichen Gallenproducten zu thun, z. B. mit freier Bilifellinsäure, so werden sie mit Alkohol ausgezogen, die Lösung auf einem Uhrglase verdunstet, der Rückstand nach dem Erkalten mit Schwefelsäure angerührt und dann ein wenig Zuckerlösung mit ei-



<sup>&#</sup>x27;) Ann. der Chem. u. Pharm. Lll, 90.

nem Glasstabe hinzugefügt. Stärke und Trubenzucker wirken wie Rohrzueker, aber nicht Mannazucker. Fellinsäure und Cholsäure bringen diese Reaction nicht hervor.

Will man eine Lösung auf ihren Zuckergehalt prüfen, so setzt man sie zu einem vorher gemachten Gemische von Galle und Schwefelsäure, und bringt so die Farbe hervor. Auf diese Weise entdeckt man leicht Traubenzucker in Mannazucker. Aber Stärke muss vorher immer durch Alkohol abgeschieden worden sein.

Verbrannter Dünger.

Braconnot ') hat eine Probe von verbranden Viehdünger (beurre noir) analysirt und darin gefunden:

Kohlensaures Ammoniak						٠.	Spu
Huminsaures Kali - Ammon							
Fette Säure, mit denselben	Bas	en	ver	bų	ade	n	0,08
Kohlensaures Kali							
Chlorkalium							
Zu Humus verwestes Stro							
Feiner zertheiltes Humin							
Kohlensauren Kalk							
Phosphorsauren Kalk .							
Sand und unbestimmte Er							
Schwefelsaures und phospi Wasser	bor	sa u	res	K	ali	•	Spur

Knochen.

Ueber die Knochen und Knorpel der verschiedenen Wirbelthier-Klassen ist eine ausführliche und vortreffliche Arbeit von v. Bibra \*\*) beraus-

<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 212.

<sup>\*\*)</sup> Chemische Untersuchungen über die Knochen und Zähne des Menschen und der Wirbelthiere, mit Rücksicht auf ihre physiologischen und pathologischen Verhältnisse, von Dr. Freiherrn Ernst v. Bibra. Schweinfurt, 1844.

Sie ist ein wichtiger Beitrag, sogekommen. wohl für die chemische Physiologie als auch für t die Zoologie. Natürlicherweise kann daraus hier kein Auszug gemacht werden, und ich halte dies i auch nicht für erforderlich, da niemand, welcher sich für diesen Gegenstand interessirt, diese Arle beit, welche mehrere Hundert Analysen enthält, Im Allgemeinen will ich nur è entbehren kann. 🕍 anführen, dass v. Bibra das Vorhandensein von Fluorcalcium in den Knochen bestätigt gefunden Dagegen konnte er niemals arseniksaure hat. Kalkerde nach der empfindlichsten Arsenikprobe, welche wir besitzen, darin entdecken. Dadurch, dass er den Gehalt an Kohlensäure, Phosphorsäure, Kalkerde und Talkerde einzeln durch directe Versuche bestimmte, hat es sich gezeigt, dass die phosphorsaure Kalkerde in den Knochen nicht Casp ist, wie einige Chemiker kurzlich zu behaupten angefangen haben, sondern = Ca8P5, d. h. = 2Ca<sup>3</sup>P + Ca<sup>2</sup>P, so wie wir sie nach älteren Yersuchen angenommen hatten.

Als Beispiele seiner analytischen Angaben will ich folgende Analysen von Menschenknochen anführen:

Femur Tibia Fibula Hume- Ulna Sternum Verte-M. Phosphors. Kalk mit Fluorcalc. 57,42 57,18 57,39 58,03 57,52 42,63 44,28 ™ Kohlensaurer Kalk 8,92 8,93 8,92 9,04 8,97 7,19 8.00 Phosphra. Talkerde 1,70 1,70 1,63 1,59 1,72 1,11 1,44 11" NaCl. u. frei. Natron 0,60 0,61 0,59 0,67 0,50 0,60 0,53 29,54 29,58 29,49 29,66 29,14 46,57 43,44 Knochenkuorpel Fett 1,82 2,00 1,97 1,09 1,99 2,00

Der Unterschied zwischen dem Knorpelgehalt in den langen Knochen, so wie in dem Sternum

ri, İsi

und der Wirbelknochen ist bemerkenswerth. @ ilei enthielt 38,26 Proc. Knorpel.

Folgendes sind Beispiele der Verschiedenbei der Knochen von verschiedenen Thierarten:

Fal	co galli- naceus	- Haus-	escu-	Caluber. natrix	Lachs	Hechi
Phosphors. Kalkerde mit	Femur	Femur	Femur	Verteb.	Vertb.	Verth.
Fluorcalcium	61,76	59,82	59,48	59,41	36,64	42,73
Kohlens. Kalkerde	6,66	10,89	2,25	7,82	1,01	9,88
Phosphors. Talkerde	1,00			1,00		
Salze	0,82	0,97	1,78	0,73	0,83	1,00
Knochenknorpel	28,68	26,17	30,19	24,93	21,80	35,71
Fett	1,08	1,02	5,31	6,11	38,82	9,75

Die Arbeit schliesst mit der Untersuchung der Knorpel.

Haare.

Wimmer ') gibt als eine vortressliche Methode, um graue Haare dunkelbraun zu färben, an, dass man sie mit einer Lösung von Pyrogallussäure (Brenzgalläpfelsäure) mit der Vorsicht befeuchtel, dass nicht die Haut davon berührt wird, weil diese sonst auch dadurch braun gefärbt würde. Er bereitet die Pyrogallussäure aus Galläpfelettract durch Sublimation in dem Mohr'schen Apparate für Benzoesäure.

Harn.

Ueber den Harn hat Liebig \*\*) einen Artikel verfasst, welcher den Hauptzweck hat zu beweisen, dass ich einen Irrthum begangen habe, indem ich darzulegen suchte, dass Milchsäure in dem Harn, in der Lackmus röthenden Flüssigkeit, welche Wasser aus Fleisch auszieht, und in mehreren anderen thierischen Flüssigkeiten theils frei und theils in Gestalt eines milchsauren Salze

<sup>&</sup>quot;) Ann. d. Ch. u. Pharm. L, 161.



<sup>\*)</sup> Buchn. Repert. z. R. XXXIII, 83.

enthalten sei, während er und seine Eleven dargelegt haben, dass in dem lebenden Körper, dass sie selbst nicht in der frischen Milch enthalten sei, keine Milchsäure vorkomme.

Liebig berichtet ausführlich, wie ihm alle Versuche missglückt seien, Milchsäure zu erhalten oder milchsaures Zinkoxyd hervorzubringen. Da dieses nicht glückte, so liess er den Harn faulen, wobei nach seiner Annahme die Milchsäure nicht verändert werden soll, während andere organische Stoffe- zerstört werden; aber auch dann glückte es ihm nicht eine Spur Milchsäure zu finden. Er hat dabei Lehmann's vortreffliche Untersuchung über den Gehalt an dieser Säure in dem Harn (Jahresb. 1844, 'S. 699) ganz unbeachtet gelassen. Dagegen hat Liebig ein Paar recht interessante Entdeckungen gemacht, von denen die eine darin besteht, dass der Menschenharn Hippursäure enthält, und die andere, dass sich in dem gefaulten Harn sehr viele Essigsäure gebildet hat während die Hippursäure in Benzoësäure verwandelt worden ist.

Er verdunstet gesunden Harn bis zur Syrupdicke, setzt ein wenig Salzsäure hinzu und schüttelt dann mit einem gleichen Volum Aether. Gewöhnlich mischen sich beide zu einer sehleimigen
Masse, die sich nicht trennt, was aber sogleich
stattfindet, wenn man sie nach einstündiger Ruhe
mit ½0 ihres Volums Alkohol vermischt. Die
Aetherlösung wird abgenommen, mit Wasser geschüttelt, welches ein wenig Harnstoff auszieht,
und nach dem Abscheiden des Wassers verdunstet, wobei sie die Hippursäure krystallisirt zurücklässt, aber braun gefarbt, welche Farbe aber



durch Behandeln mit Thierkohle weggenomm werden kann. Die Krystallform und Zusamm setzung der gereinigten Säure stimmen mit d der Hippursäure aus Pferdeharn überein.

Dann vermischte er das verdunstete Protevon gefaultem Harn mit Schweselsäure und detillirte das Gemische, wobei verdünnte Estaure in die Vorlage überging, welche beim Siegen mit kohlensaurem Bleioxyd ein unlösische leisals in reichlicher Menge absetzte, welche benzoësaures Bleioxyd erkannt wurde. Selb gesaulte Harn setzte nach dem Vermische Schweselsäure im Ueberschuss in der Rule Krystalle von Benzoësäure ab, welche dan ation gereinigt werden konnten. Am inzoësäure wurde analysirt, um mit Serkannt zu werden.

rgenaunter hat folgende Methode ang Hippursäure aus Menschenbarn au Tan verdunstet den Harn, zieht de it Alkohol aus, destillirt den Allo , löst den Rückstand in warnes Chlorgas in die Lösung his zu Tarnstoffs, und concentrirt die Lo rd sie noch warm mit Salzsium in beim Erkalten die Hippur

hat den Harn von einem 13jab ucht, welcher völlig so vid wie Kuhharn, und diese f ähuliche Weise durge

S. 879.



stellt werden. Das Mädchen war kränklich und nervenleidend, und ass nur Brod und Aepfel. Sobald sie dann thierische Kost zu sich nahm, verschwand die Hippursänre im Harn.

Wiewohl Liebig in dem Harn keine organische Säure entdecken konnte, welche ein in Wasser lösliches und in Alkohol unlösliches Zinksalz gibt, wie die Milchsäure, so ist doch eine solche darin von Heintz") entdeckt worden.

Heintz erhielt sie aus eingekochtem Harn auf die Weise, dass er den Rückstand mit Alkohol übergoss, welchen er mit Salzsäure vermischt hatte. Die dabei erhaltene saure Flüssigkeit wurde mit Bleioxyd gesättigt, filtrirt und verdunstet, und mit einer concentrirten Lösung von Oxalsäure versetzt, welche oxalsauren Harnstoff abschied, von dem das saure Liquidum ausgepresst, dann eingetrocknet und in Alkohol aufgelöst wurde. Die Lösung in Alkohol wurde mit fatiscirter Oxalsäure vermischt, um einen Rückhalt von Natron auszufällen, filtrirt, mit kohlensaurem Bieioxyd gesättigt und mit basischem essigsauren Bleioxyd gefällt. Der Niederschlag wurde durch Schweselwasserstoff zersetzt, die Säure absiltrirt und mit . Barythydrat eingekocht, wobei sich viel Ammoniak entwickelte. Die filtrirte Lösung des Barytsalzes wurde mit einer Lösung von schwefelsaurem Zinkoxyd gefällt, so hinzugesetzt, dass noch eine Spur von dem Barytsalze unzersetzt blieb. Beim Verdunsten setzte sich dann das neue Zinksalz in feinen, mikroscopischen Krystallen ab. deren Form zwar der von milchsaurem Zinkoxyd

<sup>\*)</sup> Poggend, Ann. LXII, 602.

ähulich war, aber während die von diesem zweiseitig zugespitzt sind, waren die erhaltenen Krystalle an den Enden gerade abgestumpft und ausserdem schwerer löslich als das milchsaure Zink-Dieses Salz, gehörig durch Úmkrystallisiren gereinigt und in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt, gab eine zinkfreie Säure, welche nach starker Concentrirung in rechtwinkligen Prismen oder Tafeln anschoss. Diese Säure ist sehr leicht löslich in Wasser, wodurch sie sich von der Hippursäure unterscheidet. Sie ist auch nicht Milchsäure, weil diese nicht krystallisirt. Sie enthält Stickstoff in ihrer Zusammensetzung, indem ihr mit einem Ueberschuss an Kali eingekochtes Kalisalz beim Glühen eine bedeutende Menge von Ammoniak gibt.

Diese Säure schmeckt schr sauer, ist in Wasser leichter als in Alkohol löslich, und wenig löslich in Acther. Mit Ammoniak bildet sie ein Salz, welches beim Verdunsten sauer wird und in diesem Zustande krystallisirt erhalten wird. Ihr Kalisalz wird nicht durch die Salze von Bleioxyd, Silberoxyd und Kupferoxyd gefällt; wird aber nach dem Vermischen mit Kupferoxydsalz noch Kali hinzugefügt, so bekommt die Flüssigkeit eine dunklere Farbe, aber das Kupferoxyd wird nicht ausgefällt. Von 50 Pfund Harn wurde ungefähr ½ Gramm erhalten.

Eine ähnliche Zinkverbindung hat Pettenkefer \*) auf eine einfachere Weise erhalten. Er verdunstete zuerst den Harn im Wasserbade, setzte ein wenig Natron hinzu, um den Rückstand zu

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm. LII, 97.

neutralisiren, zog ihn dann mit Alkohol aus und versetzte die Alkohollösung mit einer concentrirten Lösung von Chlozink in Alkohol. Dadurch schied sich zuerst eine amorphe Masse ab, und nachher bildeten sich in völliger Ruhe allmälig kleine, körnige Krystalle; welche später so zunahmen, dass sie eine zusammenhängende Krystallkruste bildeten, die durch Kochen mit einer hinreichenden Quantität Wassers aus der amorphen Masse aufgelöst werden konnte. Aus der Lösung in Wasser wurde das Salz durch Verdunsten in feinen Nadeln krystallisirt erhalten, welche dem milehsauren Zinkoxyd ähnlich waren und sieh unter einem Mikroscope als 4seitige; an den Enden schief abgestumpfte Nadeln zu erkennen gaben.

Durch Kochen mit Alkohol, worin sie unlöslich waren, wurde ein Rückhalt von Chlorzink und organischen Stoffen ausgezogen. Das Salz wurde in der Wärme mit Barythydrat zersetzt, welches das Zinkoxyd abschied, was einen Hinterhalt von gefärbten organischen Stoffen mitnahm.

Pettenkofer fand, dass das Zinksalz nicht aus einer organischen Säure und Zinkoxyd besteht, sondern aus Chlorzink, verbunden mit einem organischen Körper, welchen er auf folgende Weise zu isoliren suchte. Die Barytverbindung wurde bis zur Trockne verdunstet und der Rückstand in Spiritus aufgelöst. Dann wurde die Baryterde durch Schwefelsäure ausgefällt, die Flüssigkeit filtrirt, und mit Bleioxyd gekocht, wodurch Schwefelsäure und Salzsäure ausgefällt wurden. Das in der Lösung zurückgebliebene Chlorblei wurde daraus durch wasserfreien Alkohol abge-

Berzelius Jahres - Bericht XXV.



schieden, und was dann noch von ungelösten Bleioxyd zurückgeblieben sein konnte, darch Schwefelwasserstoff niedergeschlagen. Die filtrite Flüssigkeit gab nach dem Verdunsten einen weissen, krystallinischen, neutralen Körper, welcher schwach aber etwas bitter und hintennach salzähnlich schmeckte. Er löste sich leicht in Wasser und Alkohol, schmolz beim Erhitzen, verkohlte sich, roch dabei nach Ammoniak, und liess sich, wiewohl schwierig, aber doch ohne Richstand verbrennen. Die Lösung in Alkohol wurkt nicht durch Platinchlorid gefällt, aber sie gemit Chlorzink die vorhin angeführte Verbindung.

Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	39,3	8	39,2
Wasserstoff	7,0	16	6,4
Stickstoff	34,0	6	34,7
Sauerstoff	19,7	3	19,7.

In welchem Verhältnisse die Zinkverbindungen von Heintz und Pettenkofer zu einander stehen, ist eine Frage, welche zu entscheiden met übrig ist.

Harnsäure.

J. Davy \*) hat das Verhalten des harnsures Ammoniumoxyds untersucht, wenn man es einige Tage lang in der Luft dem Einfluss des directes Sonnenlichts aussetzt. Es zeigte sich, dass es sich unter Absorption von Sauerstoff in oxalsures res Ammoniak verwandelt. Zu dem Versucht wurde der Koth von einem Pelikan angewandt, welcher hauptsächlich aus harnsaurem Ammoniumoxyd besteht, und der Zweck, weshalb der Ver-

<sup>\*)</sup> Phil. Mag. XXV, 142.



such angestellt wurde, war, die Ursache aufzuklären, warum der Guano, welcher aus Vogelmist entsteht, hauptsächlich oxalsaures Ammoniumoxyd enthält.

Gregory \*) hat verschiedene Untersuchungen über die Metamorphosen-Producte der Harnsäure angestellt.

· 1) Wenn man Alloxan aus Harnsäure mit Sal-Metamorphopetersäure bereitet, so erhält man nach dem Aus- sen-Producte krystallisiren des Alloxans eine saure Mutterlauge, Harnsäure. welche noch viel von diesem Körper aufgelöst Alloxantin. enthält, was nicht daraus abgeschieden werden kann. Gregory hat nun gefunden, dass sie zur Bereitung des Alloxantins angewandt werden kann. wenn man Schwefelwasserstoffgas hineinleitet, so lange dieses darauf einwirkt, wobei Alloxantin und Schwefel niederfallen. Das erstere wird durch 1 oder 1 stündiges Kochen mit Wasser aufgelöst, und wird die Lösung mit ein wenig Salzsäure vermischt und siedend filtrirt, so schiesst darans beim Erkalten im Laufe von 24 Stunden das Alloxantin an. War noch nicht alles aufgelöst worden, so kocht man den Rückstand mit der Mutterlauge, welche ausserdem ein wenig mehr Alloxantin durch Verdunsten gibt.

2) Die saure Mutterlauge, aus welcher sich Dialursäure. Alloxan abgeschieden hat, kann (gleichwie die von Alloxantin) zur Bereitung von dialursaurem Ammoniumoxyd angewandt werden. Sie wird fast, aber nicht völlig mit Ammoniak gesättigt und dann mit Ammoniumsulfhydrat im Ueberschuss versetzt, bis sich der anfänglich abgeschie-

\*) Phil. Mag. XXIV, 186.

4

15

10

į, i

ji

C

58 \*

dene Schwesel darin wieder aufgelöst hat. Du dislursaure Ammoniak bildet sich dabei so reichlich, dass die Flüssigkeit dadurch breiformig wirk sich aber beim Erbitzen darin wieder aufist Geschieht diese Lösung nicht vollständig, so mus mehr Ammoniumsulfhydrat hinzugesetzt werlen, bis sich alles aufgelöst hat. Beim Erkalten schiess dann das Salz daraus, an; die Krystalle werden auf ein Filtrum gebracht und gewaschen, zuent mit einer schwachen Lösung von Ammoniumozylhydrat in Wasser, darauf mit Alkohol, der mit ein wenig von diesem Schweselsalz vermischt ish und zuletzt mit reinem lustfreien Alkohol, bis dieser farblos durchgeht, worauf man die Rrystalle sogleich auspresst und im luftleeren Raum trocknet. Es verträgt nicht die Lust oder du Trocknen in der Lust, indem das sonst sarblese Salz darin blutroth wird. Das Salz bildet kleine, seideglänzende Krystalle. Gregory analysirte es, und er bekam dabei dasselbe Resultat, wie Liebig und Wöhler.

Es ist bekannt, dass es diesen Chemikern, welche das Salz entdeckten, nicht glückte, die Sint daraus zu isoliren. Dieses geschieht nach Gregory sehr leicht, wenn man das Salz durch frhitzen in einem Ueberschuss von Salzsäure auföst, worauf beim Erkalten der Lösung die Dialussaure daraus anschieset, höchst ähnlich dem Alloxantia.

Sie ist eine starke Säure, welche mit Kali und Ammoniumoxyd schwerlösliche und mit Baryterke ein fast unlösliches Salz bildet, welche sich deher abscheiden, wenn man sie mit den Chlorverbindungen dieser Radicale vermischt. Lässt man sie in Wasser aufgelöst der Luft ausgesetzt sie-



stehen, so geht sie unter Absorption von Sauer-Man bemerkt den Fortstoff in Alloxantin über. gang dieser Veränderung durch einen Zusatz von Barytwasser, welches in der unveränderten Säure einen weissen Niederschlag gibt, der aber in dem Maasse, als sich das Alloxantin bildet, blassroth, purpurroth und zuletst violett wird. Krystalle, welche in der Lösung liegen, erleiden diese Veränderung ebenfalls allmälig. Die Säure besteht nach Gregory's Analyse aus. H + C8H6N2O7, also ganz so, wie Wöhler und Liebig sie nach der Zusammensetzung des Ammoniumoxydsalzes berechnet haben.

Gregory glaubt, dass das dimorphe Alloxatin dieser Chemiker (Jahresb. 1839, S. 607) diese Dialursäure gewesen sei, entweder rein oder gemengt mit ein wenig Alloxantin.

Zweifach-thienursaures Ammoniumoxyd wird Zweifachimmer leicht erhalten, wenn man die Lösung des Ammoniumneutralen Salzes genau mit derjenigen Quantität Salzsäure vermischt, welche ersorderlich ist, um die Hälfte der Base daraus wegzunehmen.

Wird eine in der Kälte völlig gesättigte Lö- Neue Alloxansung von Alloxan in Wasser mit einer gesättigten Lösung von schwefliger Säure in Wasser im geringen Ueberschuss vermischt und dann kaustisches Keli hinzugesetzt, bis sich eine Spur von alkalischer Reaction zeigt, so setzt sich ein Kalisalz in Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren gross und regelmässig erhalten werden. Dasselbe besteht aus 1 Atom Kali, 1 At. Alloxan und 2 At. schwesliger Säure. Er nennt die Säure Alloxanschweslige Säure; aber es ist ihm nicht geglückt, sie zu isoliren.

Alloxansäure.

Gregory fand, dass eine Lösung von Allexantin in Wasser, nachdem sie lange Zeit der Las ausgesetzt gewesen ist, allmälig die Eigenschast verliert, mit Barytwasser einen veilchenblauen Nie derschlag zu geben, so dass dieser zuletzt farb los wird. Die Lösung gibt nach dem Verdusste Krystalle von einer Säure, welche das Anscha und die Eigenschaften der Alloxansäure hat.

Blaver Harn

Man hat zuweilen Harn gefunden, der blit war durch Berlinerblau und zuweilen auch derch einen Körper, welcher sich ähnlich wie Indig blau verhielt. Reinsch \*) hat ein blaues Haresediment untersucht, dessen Farbstoff von ande rer Natur war. Es war nicht löslich in Wasser. aber auflöslich in Alkohol und Aether, und diese Auflösungen hatten von nur wenig darin enthaltener Substanz eine starke Farbe. Beim Eintrock nen veräuderte sich die Farbe; die Aetherlösung wurde roth und die Alkohollösung gelbgrün. Diese Lösungen veränderten nicht ihre Farbe durch ein wenig Schwefelsäure, oder durch kaustisches Anmoniak, aber wohl durch starke Schwefelsung, welche sie grün färbte. Sowohl Kalihydrat ab auch blosse Verdünnung mit Wasser nahm die Farbe ganz weg.

Du Menil ") hat ein blaues Harnsediment untersucht, welches von derselben Art gewesen zu sein scheint.

Uebergang Laveran und Millon , annen der Heilmittel Untersuchungen angestellt über den Uebergang

<sup>&#</sup>x27;) Jahrb. f. pract. Pharm. VIII, 93.

<sup>&</sup>quot;) Archiv der Pharm. XXXIX, 48.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XII, 135.



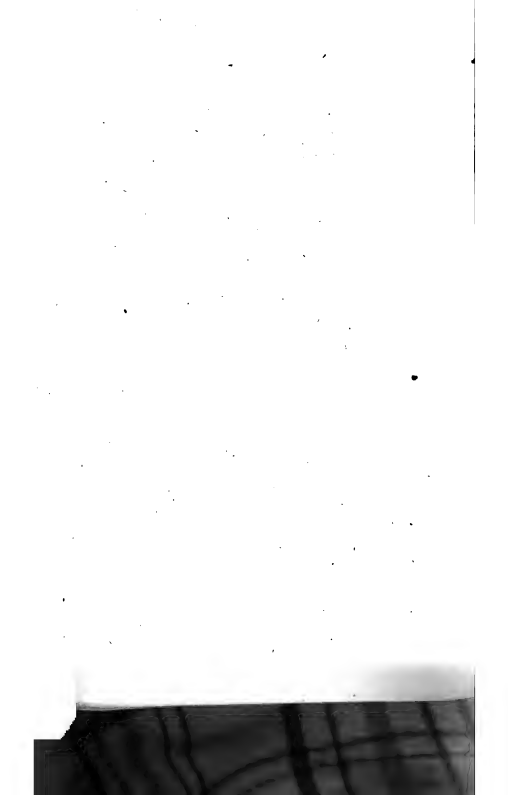
über die Löslichkeit verschiedener Salze nacht Wasser lösen bei

Temperatur.	Krystallisirte Borsäure.	Arsenige Säure.	Barylerde.	Strontianerde.	Wasserfreies Jodkalium.	Krystallisirtes Kalium- eisencyanür.	Wasserfreies neutrales chromsaures Kali.	Wanserfreies zweifach- oxolsauren Kali,	Stories Property live.
+ 10°	3,65 5,68	1,08 1,25	2,40° 3,42	0,56	138,51 140,67	22,68 29,84		3,08 5,20	601
+ 10°	7,65	1,59	4,83	0,99	143,62	37,17	63,90	6.89	164.
300	8,86	2,18	5,98	1,52	146,99	44,55	65,13	8,13	643
400	11,16	2,89	7,18	2,17	152,04	52,21	66,33	10,09	[EL
500	12,66	3,75	8,52	2,99	160,12	60,04	67,47	11,93	68.
600	16,13	4,85	9,53	3,72	169,24	68,00	68.88	14,05	67.
700	21,54	6,02	10,00	5,13		76,14	69,91	16,53	6.
800	26,48	7,58	11,87	6,68	188,88	84,40	70,94	48,49	60.
900	32,33	9,20	12,94	8,11	199,05	92,64	72,06	25,38	70,
1000	39,80	10,98	14,07	10,43		104,79	73,26	33,67	12.
1100	-	_	-	-	-	-	-	-	-
1170		_	-	-	223,58	-	-	-	-
1300	_	_	-	-	-	-	-	-	-
1400			=	-	_	-	-	-	-
1790		-		_	-	_	-	_	-



1 1 e geführten Untersuchung von Poggiale. 100 Theile tzten Temperaturen auf:

				•		4				
Phosphorsaures Natron mit 1 At. Wasser.	Wasserfreies Chlor- stroatium.	Wasserfreie' salpeter- saure Strontionerde.	Wasserfreies Chlor- calcium.	Wasserfreie salpeter- saure Kalkerde.	Chlorammonium.	Wasserfreies schwefel- saures Ammoniumoxyd.	Salpetersaures Bleioxyd.	Chlorblei.	Wasserfreies salpeter- saures Kupferoxyd.	
1,55	45,81	40,16	64,37	84,20	31,91	63,48	34,98	0,56	52,31	
4,10	49,23	46,44	67,11	91,67	35,00	66,31	44,15	0,63	81,56	ı
11,08	52,98	54,26	70,28	94,08	38,43	69,89	53,18	0,74	115,50	ł
19.95	56,33	61,95	73,98	96,33	42,12	75,08	62,30	0,81	131,52	ı
30,88	60,57	69,98	78,08	100,42	46,22	80,50	71,63	0,99	140,82	l
30,88 43,31	65,38	78,60	82,52	107,50	50,13	86,48	80,96	1,25	146,57	l.
55,29	71,93	86,26	88,43	116,13	54,04	92,53	89,20	1,64	151,62	Ι.
68,72	78,28	94,39		127,66	58,60	99,09	97,89	2,13	-	ı
81,29	85,92	102,10	102,70	149,58	64,26	105,92	106,15	2,81	156,10	ı
95,02	93,11	110,33	110,63	163,90	71,23	113,05	115,08	3,48	158,25	ľ
108,20	101,52	119,25	119,13	182,15	80,27	116,83	124,25	4,26	160,33	
	l — -	<u> </u>	127,36		<u>-</u> -		<u> </u>	l —		ı
1 _	116,57				l —	_	_			ı
=	-	l —	145,12	=	<b> </b>	_	_	— `		
1 -	I —		149,64		_	_	<u> </u>		_	l
_	l —	l —	324,60	l —	l —	l		<b> </b> —	_	ı



einiger Heilmittel in den Harn, und über die therapeutischen Vortheile, welche daraus gezogen werden können, wobei sie verschiedene Versuche über die Wirkungen von weinsaurem Natron-Kali austellten, um Harn alkalisch zu machen. Die Einzelheiten davon liegen ausserhalb dem Bereiche von meinem Bericht.

Eine übermässige Secretion von Harnsäure in meinem Harn während einer Krankheit im verflossenen Winter veranlasste mich zu dem Gebrauch dieses Salzes, um die Harnsäure aufge-Aber ungeachtet der Dosis, löst zu erhalten. welche ich nahm, hatte es doch nicht diese Wirkung darauf. Die Beschaffenheit des Harns blieb unverändert. Einige Tage nachher nahm ich essigsaures Kali (gewöhnliche Mixtura salina Pharm. Paup.) und in 36 Stunden wurde der Harn so alkalisch, dass phosphorsaure Kalkerde in der Blase gefällt wurde und der Harn dadurch trübe abging, was mit dem Gebrauch des Mittels aufhörte.

Laveran und Millon fanden ferner, dass schweselsaures Natron mit dem Harn in Menge wieder wegging, dass eingenommener Schwesel keine Veränderungen auf den Harn ausübt, dass sich aber Salicin darin wiedersindet, theils verwandelt in spirylige Säure und theils in Spirylsäure.

Figuier') hat die interessante Bemerkung gemacht, dass schwefelsaures Natron aus Milch, wenn man'eine gewisse Menge darin auflöst, gleichwie beim Blut, die Milchkügelchen ausfällt, so dass sie auf ein Filtrum genommen werden können,

Milch.



<sup>\*)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XI, 508.

während die Caseinlösung, worin sie aufgeschlämt sind klar durchgeht.

Buttersäure aus Milch.

Lerch ') hat seine, unter Redtenbacher Leitung angestellten Untersuchungen über die Sieren in der Butter bekannt gemacht, aus denen ich im vorigen Jahresberichte, S. 690, nach privatin gemachten Angaben die Hauptresultate mitgetheil Ich erinnere hier an das Erscheinen die ser ausführlicheren Abhandlung für diejeniges, welche eine vollständigere Kenntniss davon zu nehmen wünschen.

Stoffe von Thieren. Brüten der Eier.

Ueber die Veränderungen, welche in den Hübnereiern während des Bebrütens durch Verlust von Wasser, Absorption von Sauerstofigas und Entwickelung von Kohlensäure entstehen, sied von Baudrimont \*\*) und Martin H. Ange quantitative Versuche angestellt worden. giebt sich daraus, dass, gleichwie beim Athmen, mehr Sauerstoffgas aufgenommen wird, als in Gestalt von Kohlensäure wieder weggeht, und dass alle diese Veränderungen an Grösse zunehmen, je weiter das Brüten fortschreitet. Selbst in den Ei, welches nicht bebrütet wird, finden ähnliche Veränderungen statt, aber in einem höchst gerisgen Grade.

Muskeln von tor. Kreatin.

Schlossberger \*\*\*) hat das Muskelfleisch von einem Alliga- einem Alligator untersucht, welches sich im Allgemeinen wie Fleisch verhält, aber doch als ein Mittelding zwischen dem von Fischen und von Säugethieren. Kaltes Wasser, womit das Fleisch

<sup>\*)</sup> Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 212.

<sup>\*\*)</sup> Comptes rend. 1843. XVII.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XLIX, 341.

ausgezogen wurde, war wenig röthlich und röthete Lackmus sehr schwach. Es wurde verdunstet und der Rückstand mit Alkohol ausgezogen, aus dem sich dann beim Erkalten kubische Krystalle von Chevreuls Kreatin absetzten, welche sich in kaltem Wasser sehr schwer auflösen. Ihre chemischen Verhältnisse entsprechen in allen Beziehungen, was Chevreul darüber angegeben hat.

Da das Kreatin von Mehreren vergebens in den Flüssigkeiten vom Ochsenfleisch gesucht worden ist, und da Chevreul dasselbe in Bouillonkuchen entdeckte, welche von einer holländischen Compagnie in Paris bereitet worden waren, so kann man wohl fragen, ob diese Compagnie ihre Bouillonkuchen nur aus Rindsleisch bereitet.

Gobley') hat Phosphor in dem Thran vom Leberthran Rochen gefunden, aber dagegen nicht in dem des Rochens. Thran von Gadusarten, und er schreibt dem Vorhandensein des Phosphors darin die heilsame Wirkung zu, welche dieser Thran in der Rachitis hat. Er rieb den Thran mit Salpeter zu einem Teig an, und warf diesen in kleinen Portionen nach einander in einen glühenden Tiegel. Die weissgebrannte Masse wurde mit Salzsäure übersättigt, mit Chlorbarium im geringen Ueberschuss gefällt, der schwefelsaure Baryt absiltrirt und dann mit Ammoniak vermischt, wodurch sich nun phosphorsaure Baryterde niederschlug, leicht erkennbar hinsichtlich ihres Phosphorgehalts auf gewöhn-. liche Weise.

') Journ. de Pharm. et de Ch. VI, 25.



310

Oel aus Sei- Lassaigne') hat ein Oel beschrieben, wedenwürmern ches mit Alkohol aus Seidenwürmern ausgezoge werden kann. Es ist grün mit einem Stich is Braune, schwimmt auf Wasser, erstarrt nicht bei Oo, und gibt, nach der Verseifung und Zersetzug der Seife mit einer Säure, Talgsäure und Oelsäure.

Harnstein von Lassaigne\*\*) hat einen Stein aus der Haneiner Seeschildkröte.

hlase einer Seeschildkröte analysirt. Er bestud

aus:

Phosphorsaurer Kalkerde	56,19
Kohlensaurer Kalkerde	3,04
Kohlensaurer Talkerde	1,10
Kieselsäure in klaren Körnern	4,76
Salzen und in Wasser Löslichem	1,91
Unlöslicher organischer Substanz	13,00
Wasser	20,00.

Belugenstein.

n. Wöhler \*\*\*) bat einen Belugenstein analysist, eine Krankheits-Concretion, welche sich beim Stör im caspischen Meere hänfig in der Nähe der Nieren bildet, und welche die Grösse von mehreren Unzen bekommen kann. Die untersuchte bestand aus krystallinischen, farblosen, durchschernenden Theilen. Sie bestand aus reinem, neutralem, phosphorsauren Kalk mit 5 At. Wasser — Ĉa² P + 5H, verunreinigt durch § Proc. von einem organischen Stoff. Beim Erhitzen gingen leicht A At. Wasser weg, aber das 5te erst in Glühen.



<sup>\*)</sup> Jom. de Ch. med. X, 471.

<sup>\*\*)</sup> Chem. Gazett. Nr. 47. p. 421.

<sup>\*\*\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. LI, 437

Wöhler\*) machtauf die vollkommene Aehnlich- Geruch von keit zwischen dem Geruch von frischem Bibergeil und dem von Runge's Karbolsäure (Laurent's Phenylsäure) aufmerksam. Das Oel, was durch Destillation des Bibergeils mit Wasser erhalten wird, ist im Geruch und Ansehen der Karbolsäure ganz ähnlich, und wird auch, wie diese durch Chromsäure geschwärzt. Wöhler glaubt daher, dass die Karbolsaure, vielleicht als wirksames Heilmittel Aufmerksamkeit verdiene.

Balenin.

Bibergeil,

Ich führte im vorigen Jahresberichte, S. 697, Fischbein. nach einer privatim gemachten Mittheilung das Resultat von v. Kerkhoff's Analyse des Fischbeins, des Balenins, an. Diese Untersuchungen sind nun ausführlich im Druck mitgetheilt worden \*\*). dem Endresultat, nach welchem das Balenin aus 2 Atomen Protein und 2 At. leimgebendem Gewebe mit 3 At. Schwefel bestehen sollte, hat v. Kerkhoff auf den Grund der Reactionen, welche so wohl Chlor als auch Kali hervorbringen, und aus denen es klar wird, dass Bioxyprotein ein Bestandtheil davon ist, die Veränderung gemacht, dass er 2 Atome Sauerstoff aus jedem Atom Leim auf jedes At. Protein überträgt und dass er nun die Formel =  $2(C^{40}H^{62}N^{10}H^{14}) + 2(C^{15}H^{20}N^{4}O^{5})$ +3S gibt. Die Anzahl der einfachen Atome ist dieselbe, aber anstatt des leimgebenden Gewebes nimmt er nun das Atom des Bioxyproteins mit einem Körper verbunden an, welcher 2 At. Sauerstoff weniger enthält, als das leimgebende Gewebe.

De Grote \*\*\*) gibt an, dass wenn man Krebs-Farbe in den Krebsschalen.

<sup>\*\*\*)</sup> L'Institut, No 533. S. 90.



<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. und Pharm. XLIX, 360.

<sup>\*\*)</sup> Scheik. Onderzoek. II, 347.

schalen zu einem feinen Palver zerreibt, dasselt einige Stunden lang mit kaustischem Kali mae rirt und dann damit kocht, eine tief orangerotl Lösung erhalten werde. Wird die filtrirte Lösus mit Salzsäure übersättigt und zum Sieden erhitz so scheidet sich der Farbstoff in granatroth Flocken ab, die sich in Alkohol auflösen. Die Methode scheint jedoch keinen Vorzug vor d gewöhnlichen zu verdienen, nach welcher m ihn direct mit Alkohol auszieht und wodur 'man ihn in seinen beiden Farben-Modificatione grün und roth erhalten kann.

Meteorschleim. Hofmann') hat den Meteorschleim (Falsel Sternschnuppen) untersucht, und er tritt in Foldavon Mulder's Meinung (Jahresb. 1844, S. 67 bei, dass es der Schleim aus dem Eileiter vo Fröschen sei, stärker aufgequollen durch Meteo wasser. Hofmann fand auch ein wenig Schw fel darin.

Guano.

. Unger \*\*) hat unter Magnus' Leitung bei e ner Analyse des Guano's gefunden, dass dar eine kleine Menge von einem Körper enthalte ist, welcher in seinen Verhältnissen ganz m dem Xanthin (Marcet's Xanthic oxyde) überci stimmt. Er unterscheidet sich davon nur dur seine Löslichkeit in Salzsäure. Man zieht ihn a dem Guano mit Salzsäure aus, fällt die Lösus mit kohlensaurem Kali, extrahirt den Niederschl mit kaustischem Kali und übersättigt diese Lösumit Kohlensäure, wodurch das Xanthin niede fällt, oder dies geschieht, wenn es nicht soglei-

Ann. d. Chem. u. Pharm. XLIX, 240.

raggend. Ann. LXII, 158.

stattfindet, wenn man die Lösung mit einer hinreichenden Menge Salmiak vermischt und dann das freie Ammoniak davon abdunstet. Unger hat gefunden, dass es mit mehreren Säuren lösliche und krystallisirbare Verbindungen eingeht.

Von dem Guano sind eine Menge Analysen mitgetheilt worden, die alle dieselben Bestandtheile, aber in variirenden Verbältnissen darlegen\*).

Endlich so hat Enderlin \*\*) durch Verbreu- Asche von nung von mehreren Thierstoffen und durch Unter- Thierstoffen. suchung der Asche darzulegen gesucht, dass die alkalische Eigenschaft der Flüssigkeiten im thierischen Körper in den meisten Fällen von basischem phosphorsauren Natron herrühre, worin er das Natron als so fest gebunden hält, dass die elektronegative Tendenz vieler, eigentlich nicht saurer Bestandtheile des thierischen Körpers, z. B. Albumin, Casein u. s. w., es nicht aus der Verbindung mit dem neutralen Salze abzuscheiden vermöge Er gibt die Verbindung mit Natron in keinen anderen Fällen zu, als da wo die Asche mehr Natron entbält, als zur Bildung eines basischen Salzes mit dem phosphorsaurem Natron erforderlich ist.

ş

C

Ø

1

16

ş

į Ķ

1

g l

واج 12



<sup>\*)</sup> Phil. Mag. XXIV, 394. 470. - Chem. Gazette Nr. 44. p. 372. — Journ. f. pract. Chem. XXXVII, 120. — Edinb. Phil. Journ, XXXIII, 813.

<sup>&</sup>quot;) Ann. der Chem. u. Pharm. XLIX, 317. L., 53.

